

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

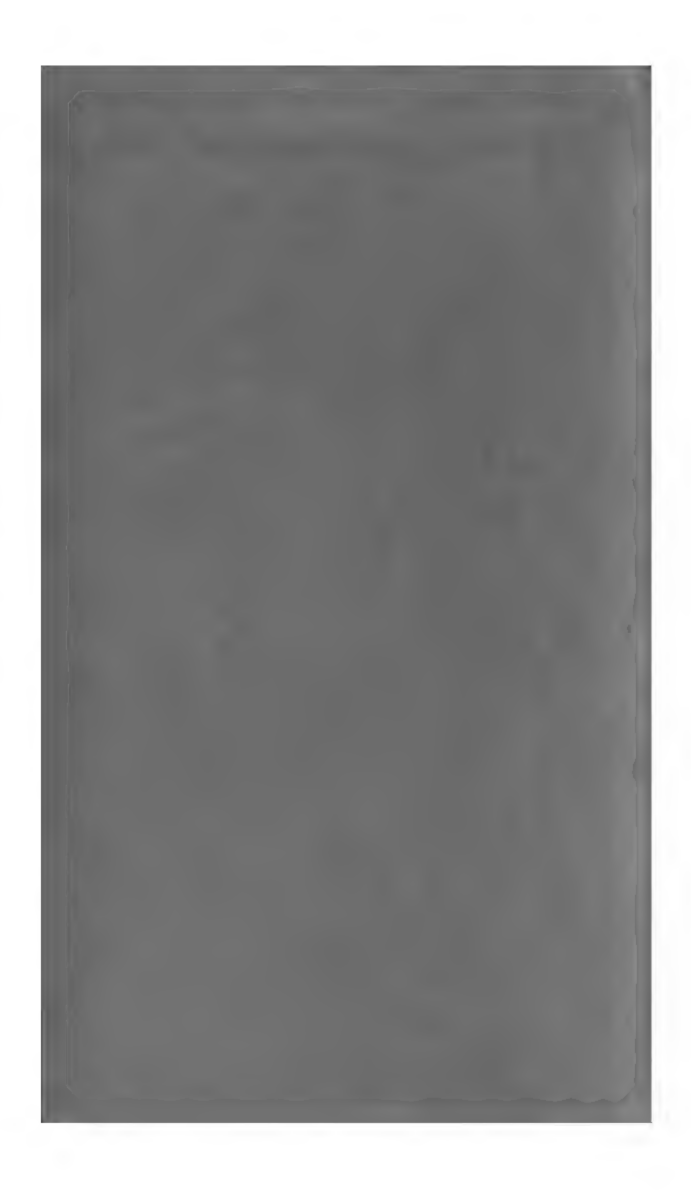
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

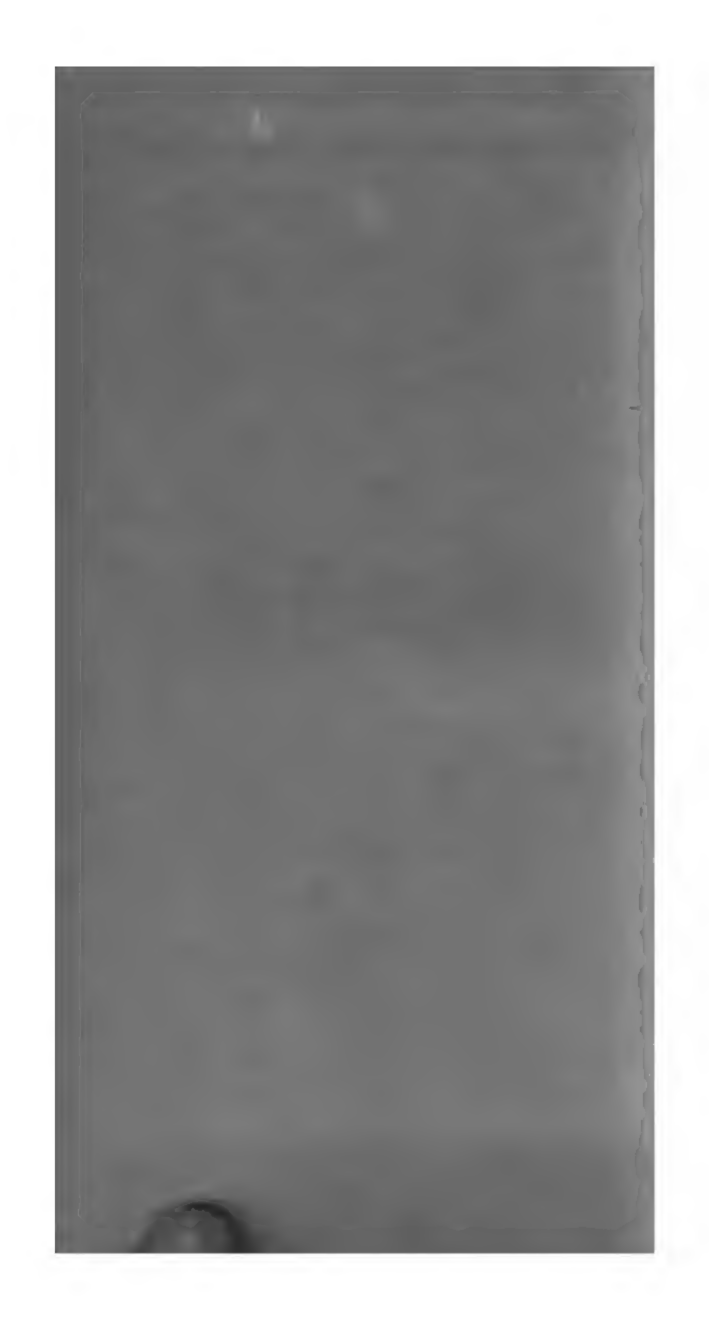
Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



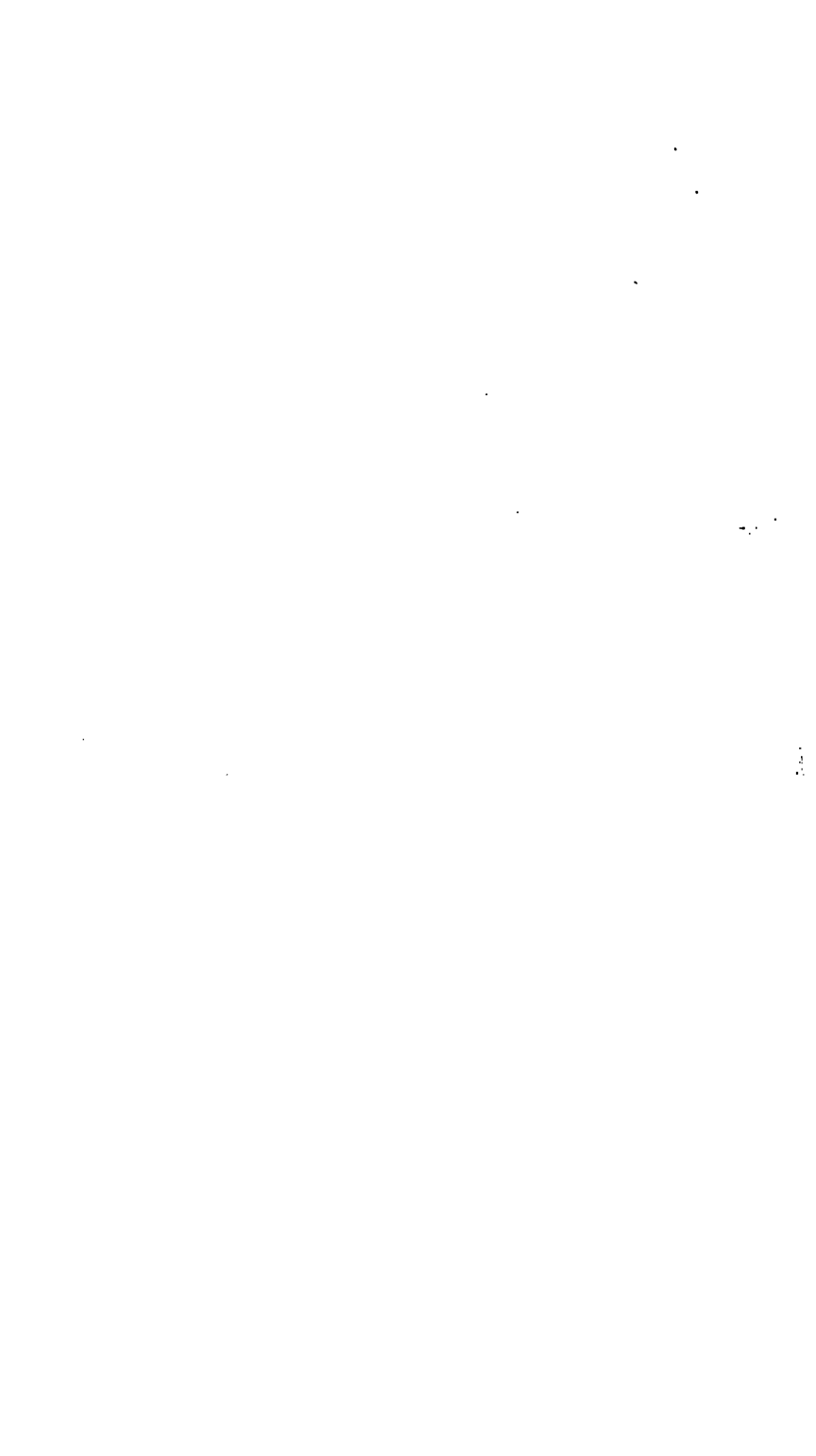






		•	
			•
	·		
	•		

	,			
		•		
				•
•				
•			•	
	,			



			•	
•				
• ·				
		•		
			·	

JOURNAL

FÜR

PRAKTISCHE

C H E M I E

UNTER MITWIRKUNG

DER HERREN

v. bibra, bischof, hähner, v. kobell, lampadius, marchand, osann, reinsch, vogel, werner.

HERAUSGEGEBEN

VON

OTTO LINNÉ ERDMANN ord. prof. d. techn. Chemie A. d. universität zu leipzig.

YIERZEHNTER BAND.

LEIPZIG 1838.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

JOURNAL

FÜR

PRÁKTISCHE

C H E 'M I E

HERAUSGEGEBEN

VON

OTTO LINNÉ ERDMANN

ORD. PROF. D. TECHN. CHEMIE A. D. UNIVERSITÄT ZU LEIPZIG.

JAHRGANG 1838.

ZWEITER BAND.

LEIPZIG 1838.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

THE NEW YORK PUBLIC LIBRARY

ASTOR, LENGE TILDEN FOUNDATIONS

Inhalt des vierzehnten Bandes des Journals für praktische Chemie.

Erstes Hett.	
Sei I. Ueber einige Verbindungen des Wismuthes. Von Jac-	te
quelain	1
II. Ueber das Phosphoroxyd und seine Verbindungen. Von Le Verrier.	18
III. Bemerkungen über einige Mineralien. Von Thomas Thomson.	35
IV. Analyse des in den Umgebungen von Autun gefundenen Non-	45
•	49
•	51
VII. Ueber den Volborthit, ein neues vanadinhaltiges Mineral.	71
	52
VIII. Ueber den Géhalt an Salpetersäure in dem Atmosphärwasser, welches am 15. Mai 1838 in Freiberg aux einem Gewitter	
	54
IX. Apparate zur Aufsammlung und Bestimmung der in den Dämpfen der Fumarolen enthaltenen Gase, so wie der Kohlensäure in den Mineralwässern. Von H. Abich.	58
X. Neue Vereinfachung des Volta'schen Eudiometers. Von	00
	61
XI. Einfaches Mittel, um einen gewühnlichen Ofen als Muffel-	
ofen brauchen zu können. Von Gay-Lussac	62
XII. Ueber das chromsaure Chromsuperchlorid	63
Zweites Heft.	
XIII. Ueber die Zusammensetzung und das Atomgewicht der Stärke und des Dextrins. Von Payen	65
XIV. Ueber die Menge des in dem Mehle mehrerer auf dem-	
selben Boden angebauter Weizengattungen enthaltenen	
Klebers. Von Boussingault	88
XV. Ueber das sliichtige Oel der Pfessermünze und einen	
neuen, daraus entstehenden Kohlenwasserstoff. Von Ph.	m
	103
XVI, Ueber das Verhalten einiger Metalle zu alkalischen Flüs- sigkeiten. Von A. Vogel, in München	103
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	112
	114
XIX. Ueber die Wirkung des Eisenoxydulhydrates auf das	r # 7
Kupferoxydhydrat. Von A. Levol	115
~ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	118
~ ***	12(

THEY Character and M.	Belle,
XXII. Chromsuperjodid.	121
XXIII. Verhalten des Jodsilbers gegen die Wärme.	122
KXIV. Verunreinigung der Bettfedern mit Bleiweise. Von F. Hähner zu Frohburg.	124
XXV. Ueber das Verhalten einiger schwefelsauren Salze zu	
Weingeist.	125
XXVI. Ueber zwei besondere Seifenarten	126
XXVII. Analyse des Mineralwassers von Golaise	127
Literatur.	
Drittes Heft.	4
XXVIII. Ueber die Wirkungen der Explosionen durch Knallgas,	
über Drahtnetze, Metallsiebe und Drahtbündel, als	
schützende Mittel dagegen, - und über Davy's Sicher-	
	129
XXIX. Wirkung der Gährung auf ein Gemenge von Sauerstoff- gas und Wasserstoffgas. Von Theodor von Saussure.	
XXX. Ueber das Leuchten des menschlichen Körpers nach dem	
Tode, nebst Versuchen über die Ursache dieser Erschei- nung. Von Daniel Cooper und Robert Cooper.	
XXXI. Veber die Wirkung des Chlors auf die organischen salz-	1/3
	180
Nachschrift.	
XXXII. Aconitsăure.	191
Literatur.	
	- (
Viertes Heft.	
XXXIII. Chemische Untersuchungen liber die Vegetation, zur	
XXXIII. Chemische Untersuchungen liber die Vegetation, zur Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmo-	
Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmo- sphäre aufnehmen. Von Boussingault.	
Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmo- sphäre aufnehmen. Von Boussingault	
XXXIII. Chemische Untersuchungen liber die Vegetation, zur Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussingault	195
XXXIII. Chemische Untersuchungen liber die Vegetation, zur Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussingault. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffhaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in	195
XXXIII. Chemische Untersuchungen liber die Vegetation, zur Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussingault. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffhaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F.	205
XXXIII. Chemische Untersuchungen liber die Vegetation, zur Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussingault. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffbaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand.	195
XXXIII. Chemische Untersuchungen liber die Vegetation, zur Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussingault. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffhaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand. XXXVI. Ueber die Destillationsproducte des Fichtenharzes. Von Pelletier und Walter.	195 205 206 214
XXXIII. Chemische Untersuchungen liber die Vegetation, zur Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussingault. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffhaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand. XXXVI. Ueber die Destillationsproducte des Fichtenharzes. Von Pelletier und Walter. Nachschrift, die quantitative Bestimmung des Kohlen-	195 205 206 214
Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussing auft. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffbaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand. XXXVI. Ueber die Destillationsproducte des Fichtenharzes. Von Pelletier und Walter. Nachschrift, die quantitative Bestimmung des Kohlenstoffes bei organischen Analysen und das Atomgewicht	195 205 206 214
Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussingault. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffbaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand. XXXVI. Ueber die Destillationsproducte des Fichtenharzes. Von Pelletier und Walter. Nachschrift, die quantitative Bestimmung des Kohlenstoffes bei organischen Analysen und das Atomgewicht des Kohlenstoffes betreffend, von R. F. Marchand. XXXVII. Ueber den Ozokerit aus der Kohlengrube Urpeth bei	205 206 214
Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussing auft. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffhaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand. XXXVI. Ueber die Destillationsproducte des Fichtenharzes. Von Pelletier und Walter. Nachschrift, die quantitative Bestimmung des Kohlenstoffes bei organischen Analysen und das Atomgewicht des Kohlenstoffes betreffend, von R. F. Marchand. XXXVII. Ueber den Ozokerit aus der Kohlengrube Urpeth bei Newcastie an der Tyne. Von F. W. Johnston.	205 206 214
Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussing auft. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffhaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand. XXXVI. Ueber die Destillationsproducte des Fichtenharzes. Von Pelletier und Walter. Nachschrift, die quantitative Bestimmung des Kohlenstoffes bei organischen Analysen und das Atomgewicht des Kohlenstoffes betreffend, von R. F. Marchand. XXXVII. Ueber den Ozokerit aus der Kohlengrube Urpeth bei Newcastie an der Tyne. Von F. W. Johnston. XXXVIII. Peber einen neuen Kohlenwasserstoff aus dem Oele	205 206 214
XXXIII. Chemische Untersuchungen fiber die Vegetation, zur Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussingault. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffbaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand. XXXVI. Ueber die Destillationsproducte des Fichtenharzes. Von Pelletier und Walter. Nachschrift, die quantitative Bestimmung des Kohlenstoffes bei organischen Analysen und das Atomgewicht des Kohlenstoffes betreffend, von R. F. Marchand. XXXVII. Ueber den Ozokerit aus der Kohlengrube Urpeth bei Newcastie an der Tyne. Von F. W. Johnston. XXXVIII. Ueber einen neuen Kohlenwasserstoff aus dem Oele der Karioffeln. Von H. Cahours.	205 206 214
Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussing auft. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffhaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand. XXXVI. Ueber die Destillationsproducte des Fichtenharzes. Von Pelletier und Walter. Nachschrift, die quantitative Bestimmung des Kohlenstoffes bei organischen Analysen und das Atomgewicht des Kohlenstoffes betreffend, von R. F. Marchand. XXXVII. Ueber den Ozokerit aus der Kohlengrube Urpeth bei Newcastie an der Tyne. Von F. W. Johnston. XXXVIII. Ueber einen neuen Kohlenwasserstoff aus dem Oele der Kartoffeln. Von H. Cahons.	205 206 214 226 285
XXXIII. Chemische Untersuchungen fiber die Vegetation, zur Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussingault. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffbaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand. XXXVI. Ueber die Destillationsproducte des Fichtenharzes. Von Pelletier und Walter. Nachschrift, die quantitative Bestimmung des Kohlenstoffes bei organischen Analysen und das Atomgewicht des Kohlenstoffes betreffend, von R. F. Marchand. XXXVII. Ueber den Ozokerit aus der Kohlengrube Urpeth bei Newcastie an der Tyne. Von F. W. Johnston. XXXVIII. Ueber einen neuen Kohlenwasserstoff aus dem Oele der Karioffeln. Von H. Cahours.	205 206 214 226 285
Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussing auft. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffhaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand. XXXVI. Ueber die Destillationsproducte des Fichtenharzes. Von Pelletier und Walter. Nachschrift, die quantitative Bestimmung des Kohlenstoffes bei organischen Analysen und das Atomgewicht des Kohlenstoffes betreffend, von R. F. Marchand. XXXVII. Ueber den Ozokerit aus der Kohlengrube Urpeth bei Newcastie an der Tyne. Von F. W. Johnston. XXXVIII. Ueber einen neuen Kohlenwasserstoff aus dem Oele der Kartoffeln. Von H. Cahours. Nachschrift von Dumas. XXXIX. Ueber das Uroxin, ein neues Zersetzungsproduct der Harnsäure durch Salpetersäure. Von J. Fritsche. XL. Ueber eine krystallisirte Verbindung der Harnsäure	205 206 214 226 285 287
Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen. Von Boussingault. Nachschrift. XXXIV. Ueber die Vertheilung der stickstoffhaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pflanzen. Von Payen. XXXV. Ueber die quantitative Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern. Von O. L. Erdmann und R. F. Marchand. XXXVI. Ueber die Destillationsproducie des Fichtenharzes. Von Pelletier und Walter. Nachschrift, die quantitative Bestimmung des Kohlenstoffes bei organischen Analysen und das Atomgewicht des Kohlenstoffes betreffend, von R. F. Marchand. XXXVII. Ueber den Ozokerit aus der Kohlengrube Urpeth bei Newcastie an der Tyne. Von F. W. Johnston. XXXVIII. Ueber einen neuen Kohlenwasserstoff aus dem Oele der Kartoffeln. Von H. Cahours. Nachschrift von Dumas. XXXIX. Ueber das Uroxin, ein neues Zersetzungsproduct der Harnsäure durch Salpetersäure. Von J. Fritsche.	205 206 214 226 285 287

			Seite
XLII.	. Ueber die Ausiöslichkeit des Quecksilberoxydes	in	
•	Wasser	•	248
XLIII.	Chemische Notizen. Von A. Werner	•	249
XLIV.	Versuche über Ausführung und Kosten von Kys	a n's	
1	Methode, durch Quecksilber-Sublimat das Holz ge	gen	
	Fäulniss zu schützen	•	249
	Zusammensetzung des Bleiamylates. Aus einem Sch	rei-	
	ben von Payen an Dumas.		
	Bereitung von Zinnoxydul	_	254
XI.VII.	Preisaufgaben der holländischen Gesellschaft der V	Via_	-
	senschaften zu Harlem	V 200-	255
	Literatur.	•	
-	Fünftes Heft.		
	runites met.		
XLVIII.	Ueber das Verhalten des Phosphors, Chlors, Jods	und	
	Arsens zu den fetten Oelen. Von Hugo Reinsc	h.	257
XLIX.	Ueber Bereitung von Kalium und Natrium. Von	A.	
	Werner		267
L.	Analyse der pektischen Säure. Von V. Regnaul	t.	270
	Ueber die Zusammensetzung der pektischen Säure		
	des Pektins. Von G. J. Mulder	_	277
TAT.	Ueber einige neue Producte aus dem Salicin. Von	B.	
	Piria		285
t.m.	Ueber den Einfluss, welchen die Erden auf den Ve		
ELETE.	tationsprocess ausüben. Von J. Pelletier	6 0-	289
T.TV	Ueber den gegenwärtigen Zustand der organisc	han	
MAR V.			298
77	Chemie. Von Dumas und Liebig	•	200
. J. V •	Ueber die Constitution der organischen Säuren.		
	1. Ueber die Constitution der organischen Säu		
	Von Dumas und Liebig.	•	304
	Ueber das diabetische Ferment. Von T. A. Quevenr	1 e.	307
	Synaptas.	•	809
	Künstliche Mineralien	•	310
	Auffindung von Selen im Schwefel	•	812
LX.	Analyse der Manganerze. Von Ebelmen	•	812
	Nachschrift.		
LXI.	Ueber eine der Sehwefelsäure entsprechende Chlor		
	bindung des Schwefels. Von H. Rose	•	814
	Sechstes Heft.		
	•		004
	Ueber die gefrornen Kartoffeln. Von J. Girardi		
LXIII.	Mikroskopische und chemische Untersuchung der H		
	nebst Versuchen über die Weingährung. Von T.	Δ_{γ}	
	Quevenne. (Erster Theil.)	•	829
LXIV.	Ueber die Constitution der organischen Säuren u. s		
	II. Schreiben des Freiherrn von Berzelius an	H.	
	Pelouze	•	850
	III. Note des Herrn Pelouze		369
	Ueber arsenikhaltige Lichtkerzen. Von D. Granvill		
LXVI.	Ueber die Zersetzung des Chlornatriums durch K	lee-	
	säure und kleesaures Ammoniak. Von F. v. Kobe	11.	379
LXVII.	Ueber die Producte der trocknen Destillation des Be	rn-	
	steins. Von Pelletier und Walter		380
LXVIII.	. Anwendung des Galvanismus zur Entzündung von	Ga-	
	sen und von Schiesspulver beim Sprengen		381
LXIX.	Neue Säure in Holzessig	_	883
	Trennung von Kupfer und Arsenik	•	883
	Literatur.	•	J

		eiß
	Siebentes Heft.	
LXXI.	Veber die Natur der Harnsäure. Von Liebig und	noti
LXXII.	Woehler Ueber das wasserfreie kohlensaure Ammoniak. Von	264
	H. Rose.	408
LXXIII.	Ueber das Verhalten des Chlors zu Schwefelmeiallen und über eine der schweflichten Säure entsprechende	
	Chlorverbindung des Schwefels. Von H. Rose.	40
LXXIV.	Ueber das hystatische und haplotype Eisenerz. Von F. v. Kobell.	401
LXXV.	Ueberden Titangehalt des Achmits. Von F. v Kobell.	416
LXXVI.	Analyse des Basaltes von Grosswallstadt bei Aschaf-	1 3
LXXVII.	fenburg. Vom Freiherrn E. v. Bibra	414
*	Vom Freiherrn E. v. Bibra	419
LXXVIII	Teber die schwarze Farbe der Glasmaler und deren Haltbarkeit. Vom Freiberen E. v. Bibra.	491
LXXIX.	Ueher verschiedene gefärbte, in Säuren gänzlich lös-	
	liche Gläser und über Kupferrubin. Vom Freiherrn	43
LXXX.	E. v. Bibra. Untersuchung einiger Mineralsubstanzen organischen	92F
	Ursprungs. Von James Johnston	633
	I. Retinasphalt. II. Elastisches Erdharz von Derbyshire.	
LXXXI.	Specifische Gewichte von Mineralien, bestimmt von	
TXXXII	August Breithaupt	4個 4個
TIVVVIII	Literatur.	775
	Ditti ani.	
		1
TVVVI	Achtes Heft.	3
LXXXII	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u. s. w.	
	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u.s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief	441
	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u. s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A.	441
LXXXI	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u. s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Ouevenne. Zweiter Theil.	44
LXXXI	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u.s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule.	44
LXXXI	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u.s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harn-	44
LXXX	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u. a. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper. Von Richard Felix Marchand.	47
LXXX	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u.s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper. Von Richard Felix Marchand. II. Ueber die Gegenwart des Harnstoffs in den Flüssig-	47
LXXXV	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u. s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper. Von Richard Felix Marchand. II. Ueber die Gegenwart des Harnstoffs in den Flüssigkeiten der Nieren. Von B. Le Canu.	47
LXXXV	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Skuren u. a. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Skule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper. Von Richard Felix Marchand. II. Ueber die Gegenwart des Harnstoffs in den Flüssigkeiten der Nieren. Von R. Le Canu. II. Zur Geschichte des Urins. Von Cap und Henry. Nachschrift.	44 47 48 48 50
LXXXV LXXXV LXXXVI LXXXXVII	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u. s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper. Von Richard Felix Marchand. II. Ueber die Gegenwart des Harnstoffs in den Flüssigkeiten der Nieren. Von R. Le Cann. II. Zur Geschichte des Urins. Von Cap und Henry. Nachschrift. K. Ueber den Einfluss des Wassers bei einigen chemischen Beactionen Von Kuhlmann.	441 471 481 481 500
LXXXV LXXXV LXXXVI LXXXXVII	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u.s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper. Von Richard Felix Marchand. II. Ueber die Gegenwart des Harnstoffs in den Flüssigkeiten der Nieren. Von R. Le Canu. II. Zur Geschichte des Urins. Von Cap und Henry. Nachschrift. K. Ueber den Einfluss des Wassers bei einigen chemischen Reactionen. Von Kuhlmann. C. Ueber die Verhindungen der Borsäure mit dem Kali	441 477 48 491 50
LXXXV LXXXV LXXXVI LXXXVI LXXXI	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u.s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelius. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper. Von Richard Felix Marchand. II. Ueber die Gegenwart des Harnstoffs in den Flüssigkeiten der Nieren. Von R. Le Canu. II. Zur Geschichte des Urins. Von Cap und Henry. Nachschrift. K. Ueber den Einfluss des Wassers bei einigen chemischen Reactionen. Von Kuhlmann. C. Ueber die Verbindungen der Borsäure mit dem Kaliund Natron, und über das wolframsaure Wolframoxydkali. Von Aug. Laurent.	440 470 480 480 500 500 500
LXXXV LXXXV LXXXVI LXXXVI LXXXI	A chtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u.s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper. Von Richard Felix Marchand. II. Ueber die Gegenwart des Harnstoffs in den Flüssigkeiten der Nieren. Von R. Le Cann. II. Zur Geschichte des Urins. Von Cap und Henry. Nachschrift. K. Ueber den Einfluss des Wassers bei einigen chemischen Reactionen. Von Kuhlmann. C. Ueber die Verbindungen der Borsäure mit dem Kaliund Natron, und über das wolframsaure Wolframonydkali. Von Aug. Laurent.	44 47 48 48 50 50
LXXXVI LXXXVI LXXXVI LXXXXVI LXXXXI X	A ch tes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u.s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper. Von Richard Felix Marchand. II. Ueber die Gegenwart des Harnstoffs in den Flüssigkeiten der Nieren. Von R. Le Caun. I. Zur Geschichte des Urins. Von Cap und Henry. Nachschrift. K. Ueber den Einfluss des Wassers bei einigen chemischen Reactionen. Von Kuhlmann. C. Ueber die Verbindungen der Borsäure mit dem Kaliung Natron, und über das wolframsaure Wolframoxydkali. Von Aug. Laurent. II. Ueber die Zusammensetzung einer neuen unauslöschlichen Dinte. Von Dr. Traill.	441 47 48 491 50 50 50
LXXXVI LXXXVI LXXXVI LXXXXVI LXXXXI X	A chtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u.s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper. Von Richard Felix Marchand. II. Ueber die Gegenwart des Harnstoffs in den Flüssigkeiten der Nieren. Von R. Le Cann. II. Zur Geschichte des Urins. Von Cap und Henry. Nachschrift. K. Ueber den Einfluss des Wassers bei einigen chemischen Reactionen. Von Kuhlmann. C. Ueber die Verbindungen der Borsäure mit dem Kaliund Natron, und über das wolframsaure Wolframonydkali. Von Aug. Laurent.	441 47 48 491 50 50 50
LXXXVI LXXXVI LXXXVI LXXXXVI LXXXXI X	Achtes Heft. I. Ueber die Constitution der organischen Säuren u.s. w. IV. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelins. V. Ueber die Hefe und die Weingährung. Von T. A. Quevenne. Zweiter Theil. V. Ueber die chemische Theorie der Voltaischen Säule. Von G. Osann. I. Fortgesetzte Versuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper. Von Richard Felix Marchand. II. Ueber die Gegenwart des Harnstoffs in den Flüssigkeiten der Nieren. Von R. Le Canu. II. Zur Geschichte des Urins. Von Cap und Henry. Nachschrift. K. Ueber den Einfluss des Wassers bei einigen chemischen Reactionen. Von Kuhlmann. C. Ueber die Verhindungen der Borsäure mit dem Kaliund Natron, und über das wolframsaure Wolframoxydkali. Von Aug. Laurent. II. Ueber die Zusammensetzung einer neuen unauslöschlichen Dinte. Von Dr. Traili. III. Analyse des Comptonits. Von E. Melly.	440 470 480 480 500 500 500 500 500 500

Ueber einige Verbindungen des Wismuthes.

Von

JACQUELAIN,

Praparateur an der école centrale.

(Annales de Chimie et de Physique , Octor. 1887. S. 113.)

Laugier's, Mitscherlich's und Stromeyer's Erfahrungen über die Schwierigkeiten, welche die Analyse gewisser Verbindungen des Wismuthes darbietet, bestimmten mich, die Geschichte dieses Körpers von Neuem zu untersuchen. Die Wahrnebmung einiger neuen Thatsachen veranlasste mich dabei, nicht allein zu untersuchen, ob sieh das Wismuth seiner ganzen Menge nach aus seinen Auflösungen fällen lasse, sondern auch über einige Reactionen Erörterungen anzustellen, welche die Wismuthsalze mit gewissen Fällungsmitteln hervorbringen. Ich habe ausserdem Gelegenheit gehabt, eine Anzahl von Doppelchlorüren kennen zu lernen, welche auf das Atomgewicht dieses Körpers einiges Licht werfen. Endlich habe ich die verschiedenen Wismuthoxyde einer genauen Untersuchung unterworfen.

Es wird allgemein angenommen, dass Kupfer, Zink, Eien und Zinn das Wismuth aus seinen Auflösungen fällen. Ich wiederholte jedoch den Versuch mehrmals und fand, dass Kupfer dieses Metall nur sehr unvollkommen und äusserst langsam abscheidet.

Durch die schon angeführten Metalle der dritten Abtheling erfolgt die Fällung des Wismuthes schneller, niemals aber
Indet sie vollkommen statt. Wirklich setät sich, wenn zu
Chlorwismuth, welches vorher mit Wasser, das man mit Chlorwasserstoffsäure ansäuerte, das fällende Metall hinzugesetzt und
sur Unterstützung der Reaction eine gelinde Wärme angewentet wird, der grössere Theil des Wismuthes als Metall ab,
und immer gegen das Eude der Operation, wenn die Entwicktung von Wasserstoff nachgelassen hat, erhält man ausserdem
Wismuthoxychlorür, welches alsdann die Durchsichtigkeit der
Flüssigkeit trübt. Diese Menge Oxychlorür ist grösser, wenn
Journ, f. prakt. Chemie, XIV. 1.

man mit einer concentrirten Außösung von Wismuthsalz arbeitet. Es tritt also während dieser Reaction ein Zeitraum ein in welchem der zum Sättigen übrig bleibende Theil der Säure nicht mehr zureicht, um der zersetzenden Wirkung des Wassers auf den übrig bleibenden Theil des Wismuthsalzes das Gegengewicht zu halten.

Von allen zur Bestimmung des Wismuthes angewendeten Reagentien bieten folgende die grösste Sicherheit dar: das Schwefelwasserstoffsäure und das Aetzkali in concentrirter Auflösung.

Indessen möchte ich bei Anwendung des zweiten Rengens rathen, es nur in sehr gesättigter Außösung zu gebrauchem Die sauren Flüssigkeiten, in die man Schwefelwasserstoffsäure leitet, um daraus das Wismuth zu fällen, sättigen sich so schwer mit diesem Gase, dass man versucht wird, an die Unwirksamkeit dieses Rengens zu glauben. Das erhaltene Schwefelwismuth braucht man nur noch durch Salpetersäure in schwefelsaures Wismuthoxyd zu verwandeln, den Ueberschuss dieser letztern Säure zu verjagen und mit Actzkali zu fällen, um das Oxyd zu erhalten.

Hierbei ist es unerlässlich, das Aetzkali so anzuwenden, dass man es in dem Doppelten seines Gewichtes Wasser auflöst und die Reaction durch Warme unterstützt. Wirklich gab mir Chlorwismuth, in sehr wenig angesäuertem Wasser aufgelöst, nachher tropfenweise, aber in der Kälte, in eine Auflösung von Aetzkali gegossen, die aus 1 Theile Kali und sieben Theilen Wasser bestand, einen weissen Niederschlag von Wismuthoxychlorur, der, gesammelt, gewaschen, mit Salpetersaure aufgelöst und mit salpetersaurem Silber behandelt, einen reichlichen Absatz von Chlorsilber gab. Als dieser Versuch mit der nămlichen Auflösung von Aetzkali, die ich aber dabei eine Vierteletunde lang im Sieden erhielt, wiederholt wurde, bekam ich einen weissen flockigen Niederschlag, der bald in das Zelsiggelbe des Wismuthoxydes überging, aber, gehörig gewaschen. nachher mit dem salpetersauren Silber probirt, noch Chlorsilber gab.

Das concentrirte Kali verursachte dagegen immer in meinen Flüssigkeiten einen gelben Niederschlag von Oxyd, welchen von basischem Wismuthsalze frei war. Man muss also bei der Analyse der Wismuthsalze einestheils das Kali, Natron und Ammoniak im verdünnten Zustande
vermeiden, wegen des Oxychlorürs, eines Productes, das für
tich im Feuer sich nicht zersetzen lässt, und anderntheils auch
tas kohlensaure Kali und Natron, welche weder für das Chlorvismuth noch für das salpetersaure Wismuthoxyd anwendbar
tind, weil sie, nach Stromeyer's Beobachtung, Wismuthtayd wieder auflösen.

Zu diesen Resultaten, welche mit concentrirten Kaliauflöungen erhalten wurden, gehören noch folgende, die man erhält, wenn man das geschmolzene Aetzkali auf das Wismuthexyd im wasserhaltigen, wasserfreten oder geschmolzenen Zustande reagiren läset.

Es ist ganz gleich, ob man statt des Oxydes Chlorwisbuth oder salpetersaures Wismuthoxyd gebraucht, nur erleidet jede dieser Verbindungen Anfangs eine Zersetzung, die unter Wärme- und Lichtentwicklung erfolgt, und es entsteht daraus Chlorkalium oder salpetersaures Kali und Wismuthoxyd.

Um die Erklärung dieser Erscheigungen zu vereinfachen, reicht es hin, sie beim wasserfreien Wismuthoxyd zu untersu-Wird Actzkali in einem Sithertiegel erhitzt, bis dass es su einer ruhigen Schmelzung gekommen ist, so bemerkt man Stückehen metallischen Silbers in sehr großer Anzahl in der Flüssigkeit zerstreut, wie alle Chemiker wissen. Bringt man alsdann Wismuthoxyd in den Tiegel, so geht nach Verlauf etniger Secunden das gelbe Oxyd in das grünlich-gelbe über. Fährt man eine Viertelstunde mit dem Erhitzen fort, indem man die Temperatur immer erhöht, so geräth diese ganze Masse ins Schmelzen, wird durchsichtig und almmt endlich eine sehr dunkle Ocherfarbe an. Nach einem langsamen Erkalten findet man auf dem Boden des Tiegels eine mit kleinen blätterigen Krystallen angefüllte Masse, welche die Farbe und den Glanz des Aventurius besitzt. Ibre Trennung bewirkt man leicht durch Waschen mit vielem Wasser. Findet ein Ueberschuss an Wismuthoxyd statt, so erhält man ausserdem im untersten Theile des Tiegels gelbes Wismuthoxyd, das sehr deutlich in kleinen nadelförmigen Prismen krystallisirt ist.

Uebrigens ist diese Substanz durchaus nicht rein, sie enthält vielmehr Kali in bestimmten Verhältnissen, und kleine Sil-

4 Jacquelain, üb. einige Verbind. d. Wismuthes.

berkügelchen, die unter dem Mikroskope sichtbar sind, finden sich darin zerstreut.

Dieses Verfahren giebt niemals Wismuthoxyd, wie Stromeyer behauptet, wenn man das Ethitzen, vornehmlich mit einem Ueberschusse von Kali (funfzehn Theile Kali auf drei Theile Wismuthoxyd), lange genug fortsetzt.

Wir werden fernerhin sehen, wie man sich sehr schnell zwei Zusammensetzungen von Kali und Wismuthoxyd verschaffen kann. Die eine von ihnen ist wahrscheinlich die, welche Berzelius purpurfarbiges Oxyd nennt und die er nur dem Namen nach erwähnt. Die andere ist das Product, welches Stromeyer in seiner Abhandlung als ein neues Wismuthoxyd angiebt, das sich seiner Farbe nach mit dem flohfarbenen Bleioxyde vergleichen lasse.

Die durch Kali bei einer hohen Temperatur erhaltene Substanz zog zuerst meine Aufmerksamkeit auf sich, da ich in ihr eine Verbindung von Kali und einem neuen Wismuthoxyde zu finden glaubte. Ich analysiste sie auf folgende Weise:

Durch Glühen trieb ich das Wasser und eine gewisse Menge Sauerstoff aus. Als das Wasser durch Chlorcalcium gesammelt war, stellte der Verlust den von dem zurückbleibenden Wismuthoxyde abgegebenen Saverstoff dar. Bei einer andern Operation bestimmte ich diese nämliche Menge Sauerstoff direct, indem ich die Substanz in einer kleinen Röbre glübte, die an dem Gasapparate angebracht war. Um den übrigen Sauerstoff zu bestimmen, unterwarf ich den Rückstand der Wirkung eines Stromes trocknen Wasserstoffgases, und der Verlust des reducirten Oxydes gab mir den übrigen Sauerstoff. Da ich endlich mich überzeugen wollte, ob das in dem Oxyde verbreitete Silber sich darin als Metall befände, so wurde das vorige Product wieder mit Salpetersäure aufgelöst und nach dem Rothglühen genau das Gewicht der Masse wieder gefunden, die der Wirkung des Wasserstoffes ausgesetzt worden war. Als ich sie nachher wieder mit Salpetersäure bebandelte und durch Chlorwasserstoffsäure fällte, erhielt ich das Silber als Chlorailber, und in dieser Gestalt wurde es bestimmt. Das Kali wurde als schwefelsaures Kali gewogen, nach Anwendung von Schwefelwasserstoffsäure, um das Wismuth und das vorber vermittelst der Salpetersäure aufgelöste Silber zu entfernen.

Erster Versuch.

Augewandte Substanz 1	,340
Sauerstoff durch Glühen	0,022
Sauerstoff durch Wasserstoff entzoge	en 0,120
Wismuth	1,064
Schwefelsaures Kali	0,099
Chlorsilber	0,052
Wasser	0,063
	1.340.

Zaveiter Versuch.

Augewandte Substanz 2,330

Sauerstoff gemessen	0,040 31 C. C. bei 250 0,765 M.
Erhaltenes Oxyd	2,030
Schwefelsaures Kali	0,048
Chlorsilber	0,052
Wasser	0,160
	2,330.

Diese Substanz würde also nach allem Abzuge enthalten:

	I.	II.	L	II.	
Wismuth	1,064	1,825	86,15	86,16	
Sauerstoff	0,142	0,245	11,49	11,56	
Kali	0,029	0,048	2,34	2,26	
	1,235	2,118	99,98	99,98.	

Diese Resultate leiten zu folgender Formel:

		Berechnung.	Versuch.
Bì ₁₆	21284,8	86,26	86,16
038	2800,0	11,34	11,56
K O	589,9	2,38	2,26
	24674,7	99,98	99,98,

weiche auf folgende reducirt werden könnte, wenn man das Oxyd für sich betrachtete: 2Bi O2 + Bi2 O3. Obgleich die Zusammensetzung des Wismuthoxydes und Kali's, so wie die zwei folgenden, Thatsachen sind, die bis jetzt der Beispiele ermangeln, um sie zu stützen; so werde ich doch später die Wahrscheinlichkeit dieser Verbindungsweise zu erweisen suchen.

Dieses Bismuthat, das durch seine Zusammensetzung von dem purpurfarbenen und flobfarbenen sich unterscheidet, dessen Bereitung ich bald angeben werde, besitzt, so wie diese letzteren, alle die chemischen Eigenschaften, die Stromeyer bei dem brannen Oxyde nachgewiesen hat. Ausserdem verschwinden alle diese Bismuthate, wenn man sie in Kali bringt, das

cinige Verbind. d. Wismuthes.

The befindet, augenblicklich, was bet the better of the wastern of the later of the

wie bei einer Temperatur, Me ist, dieses krystallisirte Product zu zersetzen, das im Gegentheil in Gegenwart des geschmolzenen De Macre Oxydationsstufe erreichen könne, so lässt sich Subsecting nicht so leicht erklären. Man begreift wohl, Kali. indem es an der Luft bei einer gewissen Tememe höhere Oxydation annimmt, dem Wismuthoxyde man sich aber die Bildung Wismuthoxydes bei einem Hitzgrade erklären, der würde, wenn es frei wäre? Die Zersetzung diesame berechtigt uns gewissermaasson zu der Annahme, as ashere Oxyd seine Stabilität bei einer so hohen Temwer seiner Verbindung mit einer weit grössern Menga Lak verdanko als die Analyse angiebt; denn nichts ist der als die Bildung eines alkalischen Bismuthates in der wasser nach Art der ansuronsauron und titansauren Saize anzunehmen.

The Bereitung des Productes, das Strom eyer Wismuth
werend nennt und welches ich glaube vorläufig flohfarbenes

kattemuthat nennen zu müssen, ist eine langwierige Operation,

man sich dazu des chlorigsauren Kali's bedient. Uebri
ens erreicht die Verbindung niemals das Maximum der Fär
von, wie man sie durch folgendes Verfabren erhalten kann,

metern das chlorigsaure Kali keinen grossen Ueberschuss von

kali enthält. Das Verfabren besteht darin, einen schnellen Strom

von Chlor auf eine Auflösung von 40 Grammen Kali in 500 Gr.

Wasser streichen zu lassen. Diese Mengen verwandeln nach Verlauf einiger Minuten 6 Grammen wasserhaltiges oder wasserfreies Wismuthoxyd in flohfarbenes Oxyd, welches mit Kaliverbunden ist, wofern die Temperatur des Ballons zwischen 90 und 100° erhalten wird. Man kann gegen das Ende der Operation die Flüssigkeit sogar zum Sieden kommen lassen. Um das Oxyd schwebend zu erhalten, muss der Ballon oft geschüttelt werden. Der Versuch gelingt immer, wenn die Kastimenge so gross ist, dass nach der höhern Oxydirung des Oxydes noch ein Leberschuss an Kali übrig bleibt. Den auf diese Weise erhaltenen Niederschlag braucht man nur durch Decantiren zu waschen, bis das salpetersaure Silber die Anwesenheit von Chlor nicht mehr darin anzeigt. Darauf sammelt man ihn und trocknet ihn bei 100°.

Bei diesem Versuche geht das Wiemuthoxyd aus dem Zeisiggelben in das Ochergelbe, Braune, nachber in das Violettschwarze über. Folgendes ist die Analyse dieses Oxydes. Sie wurde durch Glühen bewerkstelligt.

Angewandte		Auf 100
Substanz.		Theile.
2,2 Gr. gaben	58 C.C. bei 200 760 M.==0,075 dem Gew. nac	h 3,40
Desgl.	56 C.C. bei 18º 766 M. == 0,074	3,36
Desgl.	==0,068	3,09
Desgl.	= 1,972 erbalt. Oxyd	89,68
Desgl.	=1,97 desgleichen	89,5
Desgl.	=1,99	90,45
Desgl.	==0,101 schwefls. Ka	li 4, 59
Desgl.	== 0,105 desgleichen	4,77
Desgl.	= 0,100	4,54
Desgl.	=0,052 Wasser	2,36
Desgl.	==0,051 desgleichen	2,31
Desgl.	=== 0,042	1,90,

worans sich ergiebt:

		Berechnung.	Versueb.
Big	10649,4	90,3 Wismuther	yd 89,86
0,6	1600,0	3,05	3,28
K 0	589,9	4,49	4,63
2,5 H ₂	0 281,2	2,14	2,22
	13113,5	99,98	99,99,

woraus ich schloss 8 Bi $O_2 + K O + 2,5$ (H₂ O).

Das zu beobachtende Verfahren bei der Bereitung des purpurfarbenen Kalibismuthates unterscheidet sich von dem ver-

hergehenden nur durch die Menge Wasser und die Temperatur, bei der man arbeitet. Daher setzt man bei der nämlichen Menge Kali statt 500 Gr. Wasser nur die durchaus erforderliche Menge hinzu, um die Auflösung desselben in der Kälte zu bewirken. Bei dieser Reaction giebt es keine intermediäre Färbung. Auf das Ochergelbe folgt unmittelbar das lebhafte Both des Colcothars. In diesem Zeitpuncte hört man mit der Chlorentwicklung auf, man lässt das Kochen noch einige Minuten anhalten, dann ein wenig Erkaltung eintreten, verdünnt mit Alkohol und giesst die Flüssigkeit ab. Nach zwei Waschungen dieser Art kann man reines Wasser gebrauchen, um das übrige Kali wegzunehmen.

Ich bringe den Alkohol zuerst hinzu, weil das kohlensaure Kali des Aetzkali's einen Theil des Wismuthoxydes aufgelöst zurückhält, das es zum Theil durch seine Außösung in einer grossen Menge Wasser fallen lassen würde. Die Analyse dieses mit dem Kali verbundenen Oxydes gab mir:

Angewandte	Auf 100
Substanz.	Theile.
2,2 Gr. gaben 52 C.C. bei 170 764 h	
Desgl. 51 C.C. bei 150 761 M	f.=0,067 desgleichen 3,04
Desgi.	=1,98 erhalt, Oxyd 90,00
Desgl.	=1,995 desgleichen 90,68
Desgl.	=0,12 Kalid. Untersch. 5,45
Desgl.	=0,11 schwefels. Kali 5,0
Desgl.	=0,032 Wasser 1,45
DesgL	== 0,028 desgleichen 1,27.

Die aus diesen Zahlen abgeleitete Atomenformel würde sein:

		Berechnung.	Versuch.
Bi ₇	9312,1	81,18	81,22
0,14	1400,0	12,19	12,18
K O	589,9	5,14	5,22
1,5 (H ₂ 0)	168,7	1,47	1,36
	11470,7	99,98	99,98.

Das beisst nach Abzug des Wassers 7Bi O2 + K O.

Ebe ich zu der Zusammensetzung einiger Doppelchlorüre übergehe, muss ich eine merkwürdige Eigenschaft des Chlor-wismuthes anführen. Diese besteht darin, dass es sich auf der Oberfläche des Quecksilbers mit um so viel grösserer Geschwindigkeit herumdreht, je kleiner die darauf gelegten Stücke sind. Diese rotirende Bewegung wird unterbrochen, sobald die Oberfläche des Quecksilbers mit einem Häutehen von Wismuthoxy-

oblorur bedeckt ist, und die Geschwindigkeit kann zunehmen. wenn man die aus der Lunge ausgehauchte Luft auf das Quecksilber richtet. Ich weiss nicht, ob ich dieses Phanomen der Bildung eines in Folge der Verdichtung des Dampfes des at-Wassers entstehenden Stromes beimessen soll. mosphärischen Wie dem auch sei, so hat auch das Antimonchlorür einen Augenblick diese Eigenschaft, die Bewegung aber hört auf, sobald sich genug Chlorwasserstoffsäure erzeugt hat, um das Chlorur feucht zu machen. Diese Veränderung des Chlorwigmuthes an der feuchten Luft charakterisirt sich noch mohr durch Folgendes.

Wenn man Chlorwismuth wiederholt in einer Röhre mit mebreren Krümmungen destillirt, so erscheint bei jeder Destillation in der Flüssigkeit eine kleine Menge in weissen Flittera krystallisirter Substanz von einem glimmerartigen Glanze, deren Bildung aufbört, sobald die Luft des Apparates durch den Dampf des Chlorurs verdrängt ist. Ich drücke mich so aus, weil, als ich Chlorwismuth, das frisch destillirt war, in einer Atmosphäre von Kohlensäure kochen liess, die durch eine lange Säule von Chlorcalcium getrocknet worden war, ich kein Wismuthoxychlorur mehr erhielt. Diess ist der Name, den ich dieser Verbindung gebe, welche dieselbe Formel bat wie der weisse Niederschlag, den man durch Zersetzung des Chlorwismuthes durch Wasser erhält.

Ich habe mir dieses perlmutterartige Wismuthoxychlordr la reichlicherer Menge verschafft, indem ich einen Strom Wasserdampf in das im Schmelzen erhaltene Wismuthchlorur leitete, es nachher bis zur Trockne abdampfle, um das Product von saurem Wismuthchlorur zu befreien, welches durch die Zersetzung des Wassers erzeugt wird.

Dieses Wismuthoxychlorur ist nicht flüchtig, und unveränderlich im Feuer. Bis zum Rothglühen erhitzt, wird es gelb, nachher beim Erkalten weiss. Es ist löslich in der Warme und ohne Zersetzung der Salpetersäure, weil man nach der Abdampfung es ganz mit seinen Charakteren wiederfindet. Die Chlorwasserstoffsäure greift es an und verwandelt es in chlorwasserstoffsaures Wismuthchlorur, welches wiederum nach dem Abdampfen bis zur Trockne Wismuthoxychlorur in geringerer Menge zurücklässt. Die Schwefelsäure wandelt es in der

10 Jacquelain, üb. einige Verbind. des Wismuthes.

Wärme in schwefelsaures Wismuthoxyd und das sehr concentrirte Kali in Oxyd um. Das Chlor endlich treibt bei einer dem Dunkelrothglühen nahen Temperatur den Sauerstoff aus und das Wismuthoxychlorür verwandelt sich in wasserfreies Chlorwismuth, das sich ohne Rückstand verflüchtigt.

Ich habe das auf die eine oder die andere der beiden angegebenen Verfahrungsarten erhaltene Wismuthoxychlorür in Salpetersäure aufgelüst, die mit ihrer halben Gewichtsmenge Wasser verdünnt war, und dann das Chlor durch Silbersalz bestimmt. Nachdem ich den Ueberschuss dieses Reagens entfernt batte, concentrirte ich die Flüssigkeit und fällte das Wismuthoxyd durch concentrirtes Kali.

Angewandte Substanz 2 Grammen.

Tange of military	A CAMBINERS M. ALTH	THE THEORY	
Chlorsilber	1,09	0,269	13,45 Chlor
Oxyd	1,78	1,599	79,95 Wismuth
Sauerstoff durch	Unterschied	0,132	6,6 Sauerstoff.
Angewandte	Substanz 1,932	Gr.	
Chlorsilber	1,045	0,257	13,3 Chlor
Oxyd	1,708	1,535	79,45 Wismuth
Sauerstoff durch	Unterschied	0,140	7,24 Sauerstoff.
Sauerstoff durch l Angewandto Chlorsilber Oxyd	Unterschied 2,932 1,932 1,045 1,708	0,132 Gr. 0,257 1,535	6,6 Sauerstoff. 13,3 Chlor 79,45 Wismut

Diese Resultate treffen mit folgender Formel zusammen:

			Versuch.
Bi	1330,3	80,54	79,95
Cl	221,3	13,38	13,45
0	100,0	6,05	6,6
	1651,6	99,97	100,00.

Die von mir untersuchten Doppelchlorüre sind Chlorwismuth, Chlorantimon, Chlorkupfer, Chlorzinn, verbunden mit
Chlorkalium oder Chlorwasserstoff-Ammoniak. Ich werde diejenigen ihrer chemischen Eigenschaften mit Stillschweigen übergehen, welche sich aus der Natur der sie bildenden Chlorüre
von selbst ergeben. Ich erwähne blos, dass die alkalischen
Chlorüre in Verbindung mit den Chlormetallen den letzteren
Stabilität geben, indem sie bei einigen die Eigenschaft des
Zersliessens vermindern oder vernichten, eine Thatsache, die
man als ein vortheilhaftes Mittel zur Bildung der Doppelsalze
in der Färberet benutzen kann.

Chlorwismuth und Chlornatrium. Dieses Doppelchlorür wird erhalten, wenn man gleiche Atome jedes dieser Chlorüre zusammenbringt. Darauf werden die beiden Substanzen mit so

viel angesäuertem Wasser erhitzt, dass sich das Ganze Fauflöst, sobald die Flüssigkeit zu kochen anfängt. Man dampft langmm ab, bis ein Häutchen entsteht, und lässt es ruhig kry-

stallisiren.

Da dieses Salz etwas zersiesslich ist, jedoch immer noch weniger als das einfache Chlorwismuth, so ist es angemessen, um die Reinheit seiner Form zu erhalten, die ganze anhängende Mutterlauge durch Fliesspapier zu absorbiren, es nachher vollends zu trocknen, indem man es auf neues Papier in eine sehr kleine Flasche bringt. Die Prismen dieses Chlorürs lassen sich wegen der Zusammenhäufung der Krystalle nicht bestimmen.

Der von mir bei der Analyse befolgte Gang besteht darin, dass ich das Chlor durch eine Silberauslösung bestimmte, nachdem die Flüssigkeit zuvor mit Salpetersäure angesäuert war. Nach Abscheidung des Chlorsilbers wurden die vereinigten Flüssigkeiten von dem Ueberschusse an salpetersaurem Silber befreit, nach dem Filtriren concentrirt und mit Aetzkali behandelt. Der grösseren Geschwindigkeit wegen zerlegte ich eine neue Menge Salz mit Aetzkali. Endlich wurde das Chlornatium durch Abdampfung der vom Wismuth durch Schwefelwasserstoff befreiten Auslösung bis zur Trockne bestimmt. Folgendes sind die von mir gefundenen Zahlen:

Substanz.			Auf 100	Theile.
0,50	0,726	Chlorsilber	35,8	Chlor
1,50	2,183	desgleichen	35,9	desgleichen
0,80		Chlornatrium		Chlornatrium
0,77	0,188	desgleichen ·	24,4	desgleichen.
0,71	•	Wismuthoxyd	•	Wismuth
1,00	•	desgleichen	43,1	desgleichen.

Diese Resultate leiten auf die Formel Bi $Cl_3 + Na Cl_2 + 3H_2O$, welche geben würde:

		Berechnung.	Versuch.
Cl ₅	1106,5	36,1	35,8
Bi	1330,3	43,4	43,5
Na	290,9	9,4	9,8
$3H_2O$	337,4	11,1	10,9
<u> </u>	3065,1	100,0	100,0.

Chlorwismuth und Chlorkalium. Dieses Doppelchlorür wird wie das vorige bereitet, und die Concentration der Flüs-

12 Jacquelain, üb. einige Verbind. d. Wismuthes.

eigkelt moss unterbrochen werden, wenn beim Blasen auf die Oberfläche Rudimente von Krystallen erscheinen.

Dieses Salz krystallisirt in Octaëdern mit rhombischer Basis, die sich von dem geraden rhombischen Prisma ableiten lassen. Die angegebene analytische Methode gab folgende Zusammensetzung dieses Doppelchlorürs:

Substanz.		Auf 100	Theile.
1,828	2,6 Chlorsilber	25,00	Chlor
3,650	5,111 desgleichen	34,68	desgleichen
4,190	1,420 schwefels. Kali	28,95	Chlorkalium,

woraus sich folgende Formel ableiten lässt:

		Berechnung.	Versuch.
Cls	1106,5	35,10	34,84
Bì	1330,3	42,20	41,70
K	489,9	15,54	15,22
2 H ₂ O	224,96	7,16	8,24
	3151,66	100,00	100,00.

Chlorwismuth und Chlorwasserstoff-Ammoniak wird so wie die vorhergehenden durch Mischung der beiden Chlorüre er-halten. Es krystallisirt in Dodekaedern, die sich aus dem sechsseitigen Prisma ableiten lassen.

Als das Ammoniak aus dem Verluste bestimmt wurde, so gab seine Analyse:

Substanz.			Auf 100	Theile,
0,700	1,196	Chlorsilber	42,1	Chlor
1,904	3,240	dasselbe	41,9	dasselbe
1,036	1,750	dasselbe	41,67	dasselbe
1,410	0,780	Oxyd	49,78	Wismuth

und als Formel:

		Berechnung.	Versuch,
Cls	= 1106,5	41,5	41,89
Bi	= 1330,3	49,9	49,78
H ₂ N ₂ H ₆	= 12,48 = 214,44	8,5	8,33
	2663,72	99,9	100,00.

Antimonchlorür und Chloricasserstoff-Ammoniak. Es krystallisirt in Dodekaëdern, welche sich von dem regelmässigen sechsseitigen Prisma ableiten lassen.

Bei der Analyse habe ich das Chlor als Chlorsilber bestimmt, während durch Weinsteinsäure verhütet wurde, dass sich dieses Salz durch Wasser zersetzte.

Andererseits behandelte ich einen Theil des Salzes mit dederholt hinzugesetzter Salpetersäure. Die antimonige Säure das salpetersaure Ammoniak, welche sich erzeugten, wurin einem Platintiegel bis zum Rothglühen erhitzt und geegen, um die antimonige Säure zu erhalten.

Das Antimonchlorur und Chlorkalium behandelte ich nach iner Verwandlung in antimonige Saure und salpetersaures ali durch Salpetersäure mit Schweselsäure, erhitzte es bis zum Sethglühen und wog es, was mir die Gewichtsmenge des chwefelsauren Kali's und der antimonigen Säure geben musste, welche dem Antimon und Kalium des angewandten Chlorürs etsprachen. Es kam also nur noch darauf an, das unlösliche Product durch warmes Waschen davon abzuscheiden. Fersuch, wie man sogleich sehen wird, war hinsichtlich die-Punctes entscheidend. Ich gebe daher zuerst für das Anmonchlorur und Chlorwasserstoff-Ammoniak folgende Formel: Lagewandte Substanz.

0,812 0,380 antimonige Saure 37,5 Antimon 0,692 50,8 Chlor, 1,425 Chlorsilber graus sich ergieht:

pus biv-	Birni	Berechnung.	Versuch.
Cl ₅	1106,5	51,7	50,8
Sb	806,4	37,7	37,5
H ₂	12,48)	10,5	11,7
N _R H ₆	212,44 (20,0	,-
	2137,82	99,9	100,0.

Antimonchlorur und Chlorkalium. Es krystallisirt in schieen rhombischen Prismen; seine Analyse gab folgende Zahlen:

Substanz.		Au	f 100	Theile.
0,818	1,545	Chlorsilber	46,5	Chlor
3,518	6,600		46,2	
1,478	0,650	schwefelsaures Kali	19,7	
1.442	1,260	antimon. Säure u, schweffs. Kali,		

~	Helber -					
		0.590	antimonige Sau	re	32,8	Antimon
			~			
		0,070	schwefelsaures	wan	40,0	Kalium,

voraus sich die Formel ergiebt:

		Berechnung.	Versuch.
Cls	1106,5	46,0	46,3
8b	806,4	38,5	32,8
K	489,9	20,4	20,2
	2402,8	99,9	99,3.

14 Jacquelain, üb. einige Verbind. d. Wismuthes.

Zinnkaliumchlorid. Es krystallisirt in Rhomboëdern. Folgendes sind die bei der Analyse erhaltenen Zahlenwerthe. Dan Chlorkalium wurde durch Schwefelwasserstoff isolirt, das erbaltene Schwefelmetall durch Salpetersäure zersetzt, nachben geglüht, um die Zinnsäure zu erhalten.

Substanz.		Auf 100 Theile.
1,01	0,368 Zinasāure	28,6 Zinn
1,00	0,37	28,75
1,01	0,37 Chlorkalium	36,9 Chlorur
1,00	0,37	37,0 dasselbe
und folglich:		
	Danashanas	Wannah

	,	Berechnung.	Versuch.
Cla	1327,8	52,01	51,85
Sn	735,0	28,79	28,67
K	489,9	19,19	19,42
	2552,7	99,99	99,94.

Chlorkupferkalium. Es krystallisirt in Dodeksëdern, die sich von dem geraden rhombischen Prisma ableiten lassen.

Gang der Analyse. — Fällung des Kupfers durch eine Zinkplatte, Verwandlung des Metalles in Oxyd, Bebandlung der Flüssigkeit mit Schwefelwasserstoff-Ammoniak, Filtriren, Abdampfen bis zur Trockne, Schmelzen des Chlorkaliums, andererseits endlich Bestimmung des Chlors durch ein Silbersalz, was giebt:

Substanz.			Auf 100 Theile.
1,117	1,985	Chlorailber	43,8 Chlor
1,055	1,875	dasselbe	48,6 dasselbe
3,500	6,272	dasselbe	44,8 dasselbe
3,500	0,875	Kupferoxyd	19,95 Kupfer
1,610	,	dasselbe	19,97 dasselbe
3,500	,	Chlorkalium	46,62 Chlorkalium,
woraus folgt:			
		Danaha	Witness of

		Berechnung.	Versuch.
Cla	885,2	44,35	43,87
Cu	395,6	19,82	19,81
K	489,9	24,54	24,50
2H2 0	224,96	11,27	11,62
	1995,66	99,98	100,00.

Da die Dichtigkeit des Dampfes vom Chlorwismuth ein Beweis ist, zu dem ich meine Zuflucht nehmen muss, so will ich bier die Data eines Versuches angeben so wie die Resulfate, zu denen ich gelangte. Ich bediente mich bei dieser Operation dreier Luftthermometer; das erste wurde vor dem Ballon vorschlossen, das sweite mit diesem zugleich und das dritte zuletzt.

Infldruck während des Versuches 0.7625 M. 90 Gr. = Ballon mit Luft gefüllt +4,729} Unterschied 0,6390 Gr. = Ballon mit Dampf gefüllt +4,090} 168,5 C.C. Inhalt des Bailons Zarückbleibende Luft 0 M. Luftdruck 0,792 M. Während des Wiegens Temperatur 80 C. Temperatur des Bades 490,40 Gewicht eines Liters Dampf 14,499 Gr. Dichtigkeit des Dampfes 11,16.

Erstes Thermometer.

Luftdruck 0,762 M. Temperatur 60

Blit Quecksilber gefüllt 86,55 Gr. Unterschied 27,7 Gr. Mit zurückgetretenem Quecksilb. 58,85 Gr. Unterschied 27,7 Gr. 5,70.

Die für dieses Thermometer berechqete Temperatur 537,430.

Zaveites Thermometer.

Temperatur 0,749 M.

Mit Quecksilber gefüllt 83,48 Gr. Untersohled 29,8 Gr. Mit zurückgetretenem Quecksilb. 53,66 Gr. Leer 5,51.

Die für dieses Thermometer berechnete Temperatur 490,40.

Drittes Thermometer.

Luftdruck 0,7495 M. Temperatur 140

Mit Quecksilber gefüllt 83,87 Gr. Unterschied 30,37 Gr. Mit zurückgetretenem Quecksilb. 53,50 Gr.

Die für dieses Thermometer berechnete Temperatur 483,50.

Die Dichtigkeiten des Dampfes, welche sich auf jede dieser Temperaturen beziehen, werden durch die Zahlen 11,83, 11,16. 11,06 ausgedrückt.

Ich komme jetzt wieder auf die verschiedenen Zusammensetzungen zurück, welche vorher als Verbindungen des Wismuthoxydes mit Kali angenommen wurden. Der einzige Einwand, den man dagegen machen könnte, ist der, dass, da
Körper von dieser Beschaffenheit sich uns zum erstenmale dar-

bieten, man nicht vorsichtig genug in den Folgerungen seinkann, die man aus ihrer Elementaranalyse zieht.

Zwar muss man sich vor Theorien hüten, welche die Erscheinung einer einzigen Thatsache uns nöthigen könnte zu
schaffen; aber die Erfahrung gehört allen Zeiten an, und in
den Erfahrungswissenschaften beschränkt man sich fast immer
auf die Darlegung der Thatsachen und wartet ihre Erklärung ab.

Wenn es der Wissenschaft widerstritte, folgende drei Verbindungen auzunehmen:

7BiO₂, KO — 8BiO₃, KO — 4Bi₄O₇, KO, so könnte man, meiner Meinung nach, auch ohne Inconsequenz das überbasische essigsaure Salz, wegen seiner Sonderbarkeit, zurückweisen, dem Berzelius folgende Zusammensetzung giebt:

C₈ H₆ O₃, 12 H₂ O, 48 Ca O.

Rs wird mir ohne Zweifel der Vorwurf gemacht werden, dass ich diese Oxyde nicht habe von dem Kali befreien können, mit dem sie so innig verbunden sind. Ich habe estechen bemerkt, dass die Anwendung der schwächsten Säuren frachtlos gewesen sei. Vielleicht erreicht man diesen Zweck, wehn man die Verbindungen der Wirkung des mit Kohlenstufe übersättigten Wassers unterwirft. Wie dem auch sei, so hindert mich nichts, über diese Oxyde eben so zu urtheilen wie man über die hypothetischen Radicale gewisser organischen Substanzen urtheilt.

Da man also drei Oxyde kennt, welche bei der Analyse folgende Verhältnisse des Sauerstoffes und Wismuthes zeigen:

100 Wismuth auf 11,275 Sauerstoff, 100 ,, 13,416 ,, 100 ,, 14,996 ,,

so findet man, dass diese Sauerstoffmengen sich unter einander verhalten wie die Zahlen (3), (3,5), (4).

Nun belehrt uns aber die Zusammensetzung des Chlorwismuth-Chlorwasserstoff-Ammoniaks, dass die respectiven Chlormengen durch das Verhältniss 3 : 2 dargestellt werden.

Da andererseits die Krystallform dieser Verbindung von Dufrenoy als ganz einerlei mit der des Antimonchlorür-Chlorwasserstoff-Ammoniaks erkannt worden ist, so will ich die folgenden Verbältnisse feststellen, indem ich mich immer auf Jacquelain, üb. einige Verbind d. Wismuthes. 17

mehrere Analysen stütze. Ich wähle als Beispiele die des Chlorwismuth - Chlorwasserstoffammoniaks, des Chlorwismuth-natriums und des Chlorwismuthkaliums.

Cl B
$$\frac{41,89}{5}: 49,78 = 221,3: x = 1314,9$$

$$\frac{35,8}{5}: 43,5 = 221,3: x = 1344,4$$

$$\frac{34,84}{5}: 41,7 = 221,3: x = 1324,3$$

$$\frac{3983,6}{3} = x = 1327,866.$$

Statt dieser Zahl bediene ich mich des corrigirten Atomgewichtes 1330,3; es kommt also:

B 0

$$100 : 11,275 = 1330,3 : x = 149,9$$

 $100 : 13,416 = 1330,3 : x = 178,4$
 $100 : 14,996 = 1330,3 : x = 199,4$
 $x = 356,8$
 $x = 398,8$

Wenn man daher jedes der letzteren Verhältnisse mit 3 multiplicirt, so gelangt man zu dem Schlusse, dass die drei Wismuthoxyde dargestellt werden müssen durch:

Bi₂
$$O_3$$
 oder durch Bi₂ O_3 oder auch wohl durch Bi₂ O_3 Bi₃ $O_{3,5}$,, ,, Bi₄ O_7 , ,, ,, ,, ,, Bi O_2 , Bi₂ O_3 Bi₂ O_4 , ,, Bi₂ O_4 , ,, ,, Bi O_2 und das dem Wismuthoxyde entsprechende Chlorwismuth durch Bi Cl_2 .

Man muss in der That glauben, dass dieses Chlorür wirklich dem Oxyde dieses Metalles entspricht, da es bei der blossen Berührung mit Schwefelsäure mit 1 Atom Wasser gänzlich in schwefelsaures Wismuthoxyd unter Entwicklung von Chlorwasserstoffsäure verwandelt wird.

Die vollkommene Uebereinstimmung der Atomgewichte, welche aus der specifischen Wärme des Wismuthes und der Dichtigkeit des Dampfes des Chlorürs dieses Metalles abgeleitet wurden, indem die Dichtigkeit durch Versuch zu 11,16 bestimmt worden war, während sie der Berechnung nach 10,99 betragen sollte, ist ein unzweifelhafter Beweis, durch den die vorhergehenden Versuche bekräftigt werden, und da die Zahl 1330,3 den gegenwärtigen Theorien genau genug entspricht, so muss dieses Atomgewicht, wenn auch nicht als das wahre,

,

16

als dasjenige angenommen werden, welches die meiste Wahrscheinlichkeit für sich hat.

П.

Veber das Phosphoroxyd und seine Verbindungen.

Von

LE VERRIER.

(Annales de Physique et de Chimie, Juli 1837. S. 257.)

Ich beabsichtige in dieser Abhandlung:

- 1) Die Mittel anzugeben, das Phosphoroxyd in einem völlig reinen Zustande zu berelten, was man bisher noch nicht scheint erreicht zu haben. Die vornehmsten Eigenschaften dieses Körpers, seine Verbindung mit Wasser und die Rolle zu untersuchen, welche sie in Bezug auf starke Basen spielt.
- Phosphor und Sauerstoff eingehen. Dieser Körper, dessen Bildung der der phosphatischen Säure analog ist, ist keine ursprüngliche Verbindung. Man muss ihn als zusammengesetzt aus Phosphorsäure und Phosphoroxyd betrachten.

Phosphoroxyd.

Das Phosphoroxyd erzeugt sich nater sehr vielen Umständen. Um es aber immer identisch in seiner Zusammensetzung und in seinen Eigenschaften zu erhalten, ist es unerlässlich, das Verfabren zu befolgen, welches ich angeben will. Wenn ich bei Beschreibung dieses Verfabrens Thatsachen angegeben habe, die der Beweise bedürfen, so geschah diess nur, um schneller zur Untersuchung des Phosphoroxydes zu gelangen, dessen Kenntniss zur Untersuchung der Thatsachen unerlässlich ist, auf welche ich später zurückkommen werde.

Ich bediene mich eines Ballons, dessen Capacität ungefähr ein Litre beträgt und dessen Hals ein Decimeter hoch und zwei und ein halb Centimeter weit ist. Die Erfahrung hat mich gelebrt, dass der Versuch mit solchen Ballons am besten gelingt. Ich giesse ein wenig Phosphorchlorid und bringe nachher Phosphor, der in Stücke von einem halben Gramm zerschnitten und auf Papier getrocknet ist, in hinreichender Menge binein, um auf dem Boden des Ballons eine Schicht von zwei Centimeter Dicke zu bilden. Ich setze nachher so viel Phosphorchlorid binzu, um den Phosphor mit einer kleinen Menge Flüssigkeit zu bedecken, und lasse den Ballon dem freien Zutritte der Luft geöffnet. Acht oder zehn so eingerichtete Ballons sind nöthig, um zwei Grammen Oxyd leicht zu erhalten.

Nach einer mehr oder weniger langen Zeit, welche oft keine 24 Stunden übersteigt, bemerkt man auf der Oberfläche der Flüssigkeit eine dicke weisse Kruste von phosphatischer Säure, während man im untern Theile der Phosphorachicht durch das Glas hindurch eine gelbe an diesem Phosphor und dem Boden des Ballons anhängende Substanz sieht. Diese Substanz ist eine Verbindung von Phosphorsäure mit dem Phosphoroxyd. Ich werde sie mit dem Namen phosphorsaures Phosphoroxyd bezeichnen.

Vier und zwanzig Stunden nach dem Erscheinen der weisslichen Substanz scheint die Menge des phosphorsauren Phosphoroxydes ihr Maximum erreicht zu haben. dann das Phosphorchlorid abgegossen werden, um sich desselen bei einer neuen Operation zu bedienen, die an einander und an dem Boden des Ballons hängenden Phosphorstücke müssen losgemacht und nach und nach in kaltes Wasser gebracht wer-Auf diese Weise wird eine beträchtliche Erhöhung der Temperatur vermieden, welche die Folge einer allzu schnellen Auflösung der Phosphorsäure und des überschüssigen Phosphorchlorides sein und die Zersetzung des phosphorsauren Oxydes herbeiführen würde. Das Wasser wird durch die Auslösung des phosphorsauren Phosphoroxydes bald stark gelb gefärbt und man erhält, wenn man es abgiesst und filtrirt, um den darin schwebenden Phosphor abzuscheiden, eine gelbe vollkommen helle Flüssigkeit.

Beim Erbitzen dieser Flüssigkeit zersetzt sich das phosphorsaure Oxyd bei ungefähr 80° in Phosphorsäure und in eine gelbe, fein zertheilte, flockige Substanz, die sich jedoch am Boden ziemlich geschwind sammelt. Diese Substanz ist Phosphoroxydhydrat, das im Wasser fast unlöslich ist. Dieses Hydrat kann in kurzer Zeit auf einem Filter mit warmem Wasser gewaschen, werden. Um aber ein reines, nicht durch das Papier verunreinigtes Product zu erhalten, darf das Tocknen nicht auf dem Filter vorgenommen werden. Das Hydrat muss noch feucht vom Filter genommen, auf eine Porcellanschale gebracht und dieselbe in den luftleeren Raum neben ein mit Schwefelsäure angefülltes Gefäss gesetzt werden. Dabei lässt das Oxyd nicht allein das anhängende, sondern auch das chemisch gebundene Wasser fahren. Das Hydrat zersetzt sich und es bleibt vollkommen reines Phosphoroxyd übrig.

Nimmt man das Trocknen des Oxydhydrates langsam vor. so bäckt die Substanz allmählig zusammen und zeigt sich endlich in Gestalt kleiner rother Körner, von denen einige ein krystallinisches Aussehen haben. Man kann indessen diese. Körner mit Leichtigkeit zerreiben und das Oxyd in Gestalt eines sehr feinen Pulvers erhalten, welches alsdann eine schöne zeisiggelbe Farbe hat. Man gelangt zu demselben Resultate, wenn man das Trocknen des Hydrates vermittelst Schwefelsaure so schnell leitet, dass es gefriert. Es lasst augenblicklich sein ganzes chemisch gebundenes Wasser fahren und man erhält alsdann, wenn man die Schale aus dem luftleeren Raumes berausnimmt und das Eis schmelzen lässt, statt eines voluminösen und teigigen Hydrates, das man hinein gebracht hatte, eine grosse Menge Wasser, in dessen unterem Theile das wasserfreie Oxyd als ein gelbes schr feines Pulver liegt. Der grössere Theil des Wassers kann vermittelst einer Pipette entfernt werden, besonders wenn man etwas erwärmt, und das übrige verschwindet schnell im luftleeren Raume.

Da die so erhaltene Substanz bei ihrer Bereitung mit Phosphorchlorid und Wasser in Berührung war, so ist es nöthig, sich davon zu überzeugen, dass sie weder Chlor noch Wasserstoff enthalte, um zu beweisen, dass sie aus Phosphoroxyd bestehe. Nun findet man aber, wenn man sie vermittelst einer gelinden Wärme in schwacher Salpetersäure auflöst, kein Chlor in der Flüssigkeit. Verbrennt man sie vermittelst einer grossen Menge Kupferoxyd, so giebt sie keine Spuren von Wasser.

Um das Verhältniss des Phosphors zum Sauerstoff in diesem Oxyde zu bestimmen, muss man ein bekanntes Gewicht desselben in schwacher Salpetersäure auflösen, die erzeugte Säure vermittelst eines bekannten Gewichtes vollkommen reiner Bleiglätte bestimmen und sie völlig in Phosphorsäure umwandeln. Von dem Gewichte dieser Säure zieht man das Gewicht des in der Verbindung enthaltenen Phosphors ab. Dieses letztere giebt, nach Abzug der angewandten Substanz, die entsprechende Menge Sauerstoff.

Indem ich dieses Versahren besolgte und das Mittel von mehreren Analysen nahm, von denen jede fast dasselbe Resultat gab, sand ich, dass das Phosphoroxyd aus 392,31 Phosphor und 50,26 Sauerstoss bestand. Es wird also durch die Formel Ph₄ O dargestellt. Man sieht, dass es um die Hälste weniger Sauerstoss enthält als die unterphosphorige Säure.

Nach dem eben angegebenen Verfahren bereitet, ist das Phosphoroxyd pulverig und hat eine zeisiggelbe Farbe. Es ist weder in Wasser noch Alkohol noch Aether löslich; seine Dichtigkeit ist grösser als die des Wassers.

Im Augenblicke, wo man es aus dem luftleeren Raume herausnimmt, hat es weder Geruch noch Geschmack, und es erhält sich sehr gut in diesem Zustande, wenn man es der Berührung mit trockner Luft oder trocknem Sauerstoffe aussetzt. Sind aber diese Gase feucht, so zieht es Wasser an und säuert sich langsam, wobei es einen schwachen Geruch nach Phosphorwasserstoffgas entwickelt. In keinem Falle leuchtet es im Dunkeln.

Mehrere Stunden lang und ohne den Zutritt der Lust einer Temperatur von ungefähr 3000 unterworsen, erleidet es keine Zersetzung; es nimmt aber eine ziemlich lebhaste rothe Farbe an. Bei einer etwas höhern Temperatur, als die des siedenden Quecksilbers ist, zersetzt es sich rasch; es destillirt Phosphor, und es bleibt vollkommen weisse Phosphorsäure zurück.

Beim Zutritt der Lust erhitzt, widersteht es einer sehr hohen Temperatur, und erst in dem Augenblicke, wo es Phosphor entwickelt, entzündet es sich.

Chlor wandelt es in Phosphorsäure und in Chlorphosphor um. Chlorwasserstoffsäure in Gasform ist ohne Wirkung auf dasselbe, sowohl in der Wärme als in der Kälte. Eben so verhält sich diese Säure, wenn sie sich in Wasser aufgelöst befindet, wofern sie nur rein ist. Enthält sie Eisenoxyd, und wendet man sie siedend an, so wird das Phosphoroxyd zersetzt und es erzeugt sich ein weisser Niederschlag. Concensetzt und es erzeugt sich ein weisser Niederschlag.

trirte Schwefelsäure giebt schweslige Säure, wenn man sie mit dem Phosphoroxyd erhitzt. (Endlich wird dieser Körner durch Salpetersäure zersetzt. Ist die Säure verdünnt, so ist es nöthig, die Reaction durch eine gelinde Wärme zu unterstützen.

Mit chlorsaurem Kali gemischt, giebt es ein Knallpulver, das zuweilen während des Mischens, und ohne dass man einem Druck ausgeübt hat, detonirt. Ein geringer Druck bewirkt im-mer eine Explosion.

Mit Kupferoxyd gerieben, schmilzt es bei Annaberung einer glühenden Kohle, indem es geschmolzene Kügelchen zurücklässt, die eine ungemein hohe Temperatur besitzen und die
vornehmlich aus Phosphorkupfer gebildet zu sein scheinen.

Verbindung des Phosphoroxydes mit Wasser.

Bei der Bereitung des Phosphoroxydes habe ich bereits gesagt, dass die gelbe und voluminöse Substanz, welche bei Erbitzung der Auflösung des phosphorsauren Oxydes erbalten wird, Oxydhydrat sei. Dieses Hydrat kann mit warmem Wasser gewaschen werden, ohne Zersetzung zu erleiden. Man befreit es daher auf diese Weise von den in der Flüssigkeit enthaltenen Säuren. Unglücklicherweise lässt es sich aber durchaus nicht trocknen. Es verliert sein chemisch gebundenes Wasser sowohl im luftleeren Raume als auch an der Luft bei der gewöhnlichen Temperatur. Diess nöthigte mich, meine Zuflucht zu folgendem Verfahren zu nehmen, um die Menge des darin enthaltenen Wassers zu bestimmen.

Nachdem ich es vermittelst Wasser von Phosphorsäure befreit hatte, entferete ich das anhängende Wasser zuerst mit
gewöhnlichem Alkohol, nachher mit absolutem. Durch diese
Behandlung verändert es sich nicht. Der Alkohol wurde nachher gleichfalls durch völlig rectificirten Aether entfernt, und
ich erhielt so eine Masse mit Aether gemischtes Hydrat. Ich
brachte diese Masse sogleich in einen kleinen Ballon, ohne dem
Aether Zeit zu lassen, zu verdansten, wodurch ein Theil des
Hydrates zersetzt worden wäre. An diesen Ballon brachte ich
vermittelst eines Stöpsels zwei Röhren an, von denen die eine
einen Strom vollkommen trocknes Wasserstofigas bineinleitete,
die andere dagegen bestimmt war, die durch den Strom von

Wasserstoffgas fortgeführten Dämpfe des Wassers und Aethers in eine Reihe von Röhren aus Chlorcaleium, die zuvor gewogen waren, zu leiten. Die Zersetzung des Hydrates erfolgte auch sogleich vollständig, da sie durch eine Hitze von 40° bis 50° unterstützt wurde. Hinsichtlich des Aetherdampfes reicht eine sehr geringe Erhöhung der Temperatur der Röhren hin, um von dem Wasserstoffstrome entfernt zu werden. Ich hatte mich übrigens durch einen vorläufigen Versuch überzeugt, dass der angewandte Aether keine Gewichtszunahme des Chlorcalums erzeugen konnte.

Als ich darauf die Röhren mit Chlorealeium von Neuem wog, so liess sich aus ihrer Gewichtszunahme das Gewicht des in dem Hydrate enthaltenen Wassers erkennen. Das entsprechende Gewicht des Oxydes könnte man dadurch zu erbalten glauben, dass man es mit dem Ballon wöge und von dem erhaltenen Gewichte blos das Gewicht des Ballons abzöge. Da aber dieses Oxyd mit dem Alkohol und Aether in Berührung gewesen war, so hält es immer eine gewisse Menge vegetabilischer Substanz fest zurück, welche es nöthig macht, sein Gewicht nach der Menge Phosphor, die es giebt, zu berechnen, wenn es auf eine angemessene Weise mit Salpetersäure behandelt wird.

Ich fand auf diese Weise, dass 1000 Theile des Hydrates 795 Theile Oxyd und 205 Theile Wasser enthalten. Daraus schloss ich, dass der in dem Wasser enthaltene Sauerstoff das Doppelte des in dem Oxyde enthaltenen ist und dass folglich das Hydrat des Phosphoroxydes durch die Formel Ph₄ O + H₄ O₂ dargestellt wird.

Obgleich das Hydrat des Phosphoroxydes sein Wasser beim Zutritt der Luft mit der grössten Leichtigkeit verliert, so verändert es sich doch knum, wenn es mit Wasser gekocht wird. Setzt man diese Operation 48 Stunden lang fort, so sauert sich jedoch die Flüssigkeit ein wenig und das Oxyd verliert zum Theil sein Wasser.

Es ist nur sehr wenig im Wasser löslich, dem es die Eigenschaft giebt, die Kupferauflösungen zu sehwärzen. Mit welcher Sorgfalt es auch gewaschen wird, so theilt es der Lackmustinctur immer eine röthliche Farbe mit.

Leberläset man es unter Wasser der directen Wirkung

der Sonnenstrahlen, so zersetzt es sich ziemlich schnell und giebt Phosphorwasserstoff und Phosphorsäure. Bei dieser Wirkung zersetzt sich nicht allein das chemisch gebundene, sondern auch noch anderes Wasser.

Verbindungen des Phosphoroxydes mit den Basen.

Das Phosphoroxyd spielt hinsichtlich der kräftigen Baset die Rolle einer Säure. Die Salze, welche es auf diese Weist erzeugt, zersetzen sich mit Leichtigkeit. Hieraus entsteht bei ihrer Untersuchung eine Menge von Schwierigkeiten, die ich nicht völlig überwinden konnte.

Bei der Behandlung des Phosphoroxydes mit Ammonials, Kali und Natron, wenn dieselben in Wasser aufgelöst sind wird es schnell schwarz und vereinigt sich mit diesen Basen Seine ursprüngliche Farbe erhält es wieder, wenn das Alkall vermittelst einer starken Säure gesättigt wird.

Diese Behandlung des Phosphoroxydes mit den in Wasser aufgelösten Alkalien kann bei der Untersuchung der daraus bervorgehenden Salze nicht angewandt werden, weil sich diese Salze bei Berührung mit Wasser schnell verändern. Die Flüssigkeit wird zersetzt; es entwickelt sich fast reines Wasserstoffgas, und wenn sich das Alkali in grossem Ueberschusse in der Flüssigkeit findet, so wird bald das ganze Phosphoroxyd in Phosphorsäure umgewandelt. Wendet man nur eine zum Sättigen des Phosphoroxydes hinreichende Menge Alkalian, so findet die Zersetzung noch statt. Blos ein Theil der Oxydes wird in Phosphorsäure umgewandelt, während der andere Theil auf den Zustand von freiem Oxyd zurückgeführt wird.

Zu diesen Nachtheilen der Behandlung mit Wasser musu man noch hinzufügen, dass die Verbindungen des Phosphoroxydes mit den Alkalien im Wasser bedeutend löslich sind; denn mit welcher Sorgfalt man auch das Wasser, worin sie enthalten sind, filtrirt, so schwärzt dieses Wasser doch immer die Kupferauflösungen stark.

Das gasförmige und vollkommen trockne Ammoniak verbindet sich mit dem trocknen Phosphoroxyde, ohne es zu zersetzen. 1000 Theile dieses Oxydes absorbiren in kurzer Zeit 48 bis 49 Theile Ammoniak, worauf das Gewicht constant bleibt. Wenn man die daraus entstehende Verbindung als bestimmt betrachtet, so muss sie auf 214,52 Ammoniak 4423,1 Phosphoroxyd enthalten, welche letztere Menge 500 Theile Sauerstoff darstellt. Dieses Salz entspräche also einem Metallsalze, in dem der Sauerstoff der Säure das Fünffache dessen der Base sein würde.

So zubereitet lässt das Ammoniaksalz nach und nach einen Theil seines Ammoniaks beim Zutritt trockner Lust fahren. Jedoch hält es einen Theil davon set zurück, welchen die schwachen Säuren ihm nicht entziehen können. Man muss Schweselsäure oder Chlorwasserstoffsäure anwenden, um das Oxyd zu seiner ursprünglichen Farbe zurückzubringen, und doch ist man noch genöthigt, es 24 Stunden lang digeriren zu lassen, oder die Reaction durch Wärme zu unterstützen. Dieses Anhängen des Ammoniaks an das Phosphoroxyd bemerkt man nicht, wenn das Salz unter Wasser bereitet wurde.

Die Wirkung des Phosphoroxydes auf das in absolutem Alkohol aufgelöste Kali verdient einige Beachtung. Wenn diese Auslösung concentrirt ist, so wird das Oxyd schnell zersetzt. Ohne Zweifel findet dabei Zersetzung des Wassers statt, welte vom Kali herrührt; denn es entwickelt sich Wasserstoffgas und es bildet sich phosphorsaures Kali.

Wenn aber die Auslösung verdünnt ist, so geht die Zersetzung des Oxydes langsam vor sich, und bringt man das Kali allmählig hinzu, so löst es sich darin ohne Zersetzung auf und färbt die Flüssigkeit stark roth. Man kann nur eine der Menge des Kali's entsprechende Menge auf diese Weise darin auslösen. Fährt man fort, Oxyd hinzuzusetzen, so kommt ein Zeitpunct, wo es sich blos braun färbt, ohne sich aufzulösen, und ausserdem fällt es, wenn es in hinreichender Menge hinzugesetzt wird, das ganze aufgelöste Oxyd.

Ks giebt noch zwei Verbindungen des Phosphoroxydes mit Kali. Die eine enthält einen Ueberschuss von Kali und ist, wie dieses Alkali, in Alkohol löslich. Die andere enthält weniger Alkali und ist, wie das Phosphoroxyd, in Alkohol unlöslich.

Das unlösliche Salz kann nicht analysirt werden. Es zersetzt sich, während es gewaschen wird, selbst mit absolutem Alkohol. Nach und nach verliert es seine graue Farbe; bildet sich phosphorsaures Kali und reines Oxyd.

Die Zusammensetzung des löslichen Salzes schien einer annähernden Bestimmung fähig. In dem Augenblicke, wo die Auflösung sich durch Zusetzen einer neuen Menge Phosphoroxyd zu entfarben beginnt, darf sie kein freies Kali mehr enthalten und beim Filtriren derselben darf mit der Flüssigkeit nur ein identisches Salz durchgehen. Nun erzeugt aber, went man eie, je nachdem sie durch das Filter bindurchgeht, it schwache Schwefelsaure fallen lässt, jeder die Säure berührende Tropfen schwefelsaures Kali und Phosphoroxydhydrat, welches gefällt wird. Es ergiebt sich also daraus ein Mitteldieses Oxyd von dem Kali abzuscheiden. Dieses Verfahren hat mich jedoch auf etwas abweichende Resultate geleitet. Ich habe dasselbe auch nur darum angegeben, weil es eine Methode andie Hand giebt, um Phosphoroxyd, dem sein Wasser entzogen war, wieder in Hydrat zu verwandeln.

Die Auflosungen des Kalkes und Baryts in Wasser verändern das Phosphoroxyd auch. Die Wirkung ist dieselbe wie beim Kali, nur ist sie langsamer. Uebrigens schützt das in diesem Falle eich bildende unlösliche phosphorsaure Salz den übrigen Theil des Oxydes gegen Zersetzung, weshalb er nicht völlig verschwindet, wie diess beim reinen Kali geschieht.

Tritt das Phosphoroxyd mit dem Salze eines höhern Oxyden in Berührung, so reducirt es unter Mitwirkung der Wärme die Base auf das niedrigste Oxyd. Die Kupfer-, Silbersalze u. s. w. reducirt es völlig und erzeugt phosphorsaure Salze und Phosphormetalle.

Mehrere Eigenschaften des Phosphoroxydes könnten es mit dem früher beschriebenen Phosphorhydrür verwechseln lassen. Es ist jedoch leicht, diese beiden Körper immer von einander vermittelst Ammoniaks zu unterscheiden, von welchem das Phosphoroxyd geschwärzt wird, während dasselbe auf das Phosphorhydrür keine Wirkung hat.

Wenn man Phosphor bei Zutritt der Luft entzündet oder ihn unter warmem Wasser durch einen Strom Sauerstoffgas verbrennt, so lässt er einen rothen Rückstand, weicher Phosphor-oxyd, mit überschüssigem Phosphor gemengt, ist. Petouze,

der diesen Körper untersuchte, fand, als er ihn von dem Ueberschusse von Phosphor durch Destillation und von der Phosphorsture durch Waschungen abgeschieden hatte, dass er bestand aus 3 Atomen Phosphor und 1 Atom Sauerstoff. Das Phosphoroxyd, nach meinem Verfahren bereitet, enthält 4 Atome Phosphor und 1 Atom Sauerstoff. Man kann, wie mir scheint, zeigen, dass es mit dem reinen rothen Oxyde einerlei ist, wormens man schliessen muss, dass das von Pelouze befolgte Verfahren ohne Zweifel kein von jedem fremdartigen Körper freies Oxyd giebt.

Bei Vergleichung der Eigenschaften des von Pelouze beschriebenen Körpers mit denen des von mir untersuchten Oxydes sieht man, dass beide Körper fast identisch sind. Sie weichen nur dadurch von einander ab, dass der meinige die Eigenschaft hat, sich mit den Alkalien zu vereinigen, während das rothe Oxyd diese Eigenschaft nicht besitzt. Dieser Unterschied hängt jedoch von einer ganz physischen Ursache, der hohen Temperatur, ab, der das rothe Oxyd einige Zeit unterworfen werden musste, um ihm den Ueberschuss von Phosphor zu entziehen.

Wir sahen weiter oben, dass, wenn gelbes Oxyd eine lange Zeit hindurch einer hohen Temperatur ausgesetzt wird, es eine ziemlich lebhafte rothe Farbe annimmt, ohne eine Veränderung zu erleiden.

Nun ist aber das auf diese Weise gebildete rothe Oxyd nicht mehr fähig, sich mit den Alkalien zu verbinden, welche die Farbe desselben nicht verändern, und weil es bei dieser Umwandlung keine Veränderung erlitten hat, so müssen das rothe und das gelbe Oxyd identisch sein.

Durch dieses Resultat geleitet, suchte ich rothes Oxyd zu bereiten, welches nicht lange Zeit hindurch einer hohen Temperatur unterworfen würde. In dieser Absicht breitete ich Phosphor in einer dünnen Schicht auf einer Porcellanplatte aus und zündete ihn an. Ich erhielt auf diese Weise eine grosse Menge Oxyd, welches nur einen geringen Ueberschuss von Phosphor enthielt. Ich wusch es, um die Phosphorsäure davon abzuscheiden, und liess es nach dem Trocknen mehrere Male mit Phosphorchlorid kochen, um den freien Phosphor

Ì

davon abzuscheiden. Endlich wusch ich es von Neuem unt trocknete es.

Das so bereitete rothe Oxyd besass alle Eigenschaften de gelben Oxydes. Diejenigen seiner Theile, welche bei seiner Bildung keiner zu starken Hitze ausgesetzt waren, sind fähig sich mit den Alkalien zu verbinden. Es wird also durch die Wirkung dieser Agentien schwarz, löst sich zum Theil ist der Auslösung des Kali's in Alkohol auf und färbt sich rothe und dann, wenn man diese Auslösung schnell siltrirt und sie mit einer Säure behandelt, wie schon angegeben wurde, wird das Oxyd als Hydrat gefällt. Dieses Hydrat würde nach dem Trocknen wieder gelbes Oxyd geben.

Endlich unterwarf ich das rothe Oxyd, welches ich erhalten hatte, der Analyse. Ich fand darin ein wenig mehr Sauerstoff als in dem 'meinigen, aber weniger als in dem von Petouze. Da nun aber nach dem bei der Analyse befolgtet Verfahren die Fehler nur einen Sauerstoffüberschuss geben können, so ist es unmöglich, dass dieses Oxyd die Zusammensetzung habe, welche Pelouze bei dem von ihm untersuchter fand. Es ist also wahrscheinlich, dass die schnelle Verbrennung des Phosphors immer ein unreines Oxyd giebt; vielleich bleibt noch ein wenig Phosphorsäure darin zurück. Wollte man reines rothes Oxyd haben, so würde es am besten sein gelbes Oxyd 8 bis 10 Stunden lang einer Temperatur von 3000 auszusetzen.

Ehe ich dazu gelangt war, mir relnes Phosphoroxyd vermittelst Phosphoroblorids zu verschaffen, hatte ich schon vermittelst des Aethers eine analoge Substanz bereitet. Ich befolgte zu diesem Zwecke ein Verfahren, welches ganz dem von mir beschriebenen ähnlich war, wendete aber statt des Phosphorohlorides ganz wasserfreien Aether an. Die so erhaltene Substanz, welche dem ersten Anblick nach von dem reinen Oxyde nur darin sich unterschied, dass es eine schöne orangegelbe Farbe besitzt, enthielt eine grosse Menge vegetabilischer Substanz; denn wenn man sie in einer Glasröhre bis zum Rothglüben erhitzt, so lässt sie einen reichlichen Kohlenfückstand, während das reine Phosphoroxyd unter denselben Umständen nur vollkommen weisse Phosphorosäure zurücklässt.

Diese Substanz scheint eine bestimmte Verbindung zu sein; enthält immer die nämliche Menge vegetabilischer Substanz. an kann sich leicht davon überzeugen, wenn man das in enthaltene Phosphoroxyd durch seine Umwandlung in insphorsäure bestimmt. Ich fand auf diese Weise, dass 1000 heile 903 Theile Phosphoroxyd und 97 Theile vegetabilischer ibstanz enthalten.

Die meisten Eigenschaften des reinen Oxydes finden sich dieser Substanz wieder. Wir wollen vornämlich die Puncte trachten, in denen sie davon abweicht.

Sie hat eine ziemlich dunkle orangegelbe Farbe. Sie giebt n zeisiggelbes Hydrat, das beim Gefrieren im lustleeren Raume ersetzt wird, und bei diesem Versuche verwandelt sich die arbe plützlich in Orangegelb.

Keine Wirkung ist fähig, ihr die darin enthaltene vegetalische Substanz zu entziehen. Lässt man sie 48 Stunden lang
tweder im wasserfreien Zustande oder als Hydrat kochen, so
rändert sie sich nicht. Im Augenblick, wo man dieses Hynt in den lustleeren Raum setzt, um es zu trocknen, wird es
it leuchtenden, in der Dunkelheit sichtbaren Wolken umgeben.
Isse Wolken erzeugen sich nicht mehr, wenn der Substanz
w Wasser entzogen ist. Wenn man sie aber bis zu einer
temperatur von 1500 erhitzt, giebt sie einen starken Phosphorresserstoffgeruch von sich und umgiebt sich von Neuem mit
mehtenden Dämpfen, ohne sich jedoch bei dem Zutritte der
aft zu entzünden. Es findet eine Zersetzung der vegetabilithen Substanz und des Oxydes statt, das Product wird sehr
uer und lässt endlich eine mit Kohle gemischte rothe Sublanz zurück.

Entzündet man sie beim Zutritte der Luft, so giebt sie eien kohligen Rückstand. Dasselbe ist der Fall, wenn man sie Chlorgas bringt.

Die Salpetersäure löst dieselbe ohne Rückstand auf; sie zbindet sich mit den Alkalien.

Die vegetabilische Substanz, welche in diese Verbindung ngeht, ist wahrscheinlich Aether. Ich will kurz die Gründe geben, auf welche diese Meinung sich stützt.

Ich habe bei der Bereitung der Substanz durch Aether eine Veränderung an diesem Aether wahrnehmen können.

Wenn man annimmt, dass sie aus einer Proportion Aether 468,5, und aus der weiter oben durch Ammoniak bestimmten Proportion Phosphoroxyd 4423,1 besteht, so findet man, dass 1000 Theile 904,2 Phosphoroxyd und 95,8 vegetabilische Substamenthalten, ein Resultat, das mit dem übereinstimmt, welches die directe Analyse dieser Substanz gab.

Der Aether verbindet sich nicht direct mit dem Phesphoroxyde, wohl aber, wenn es mit Phosphorsäure verbunden ist und während der Bildung dieses Salzes.

Jedoch ist, um jeden Zweifel zu heben, eine Elementar, analyse nöthig.

Verbindung des Phosphoroxydes mit der Phosphorsäure.

Ich habe schon erwähnt, unter welchen Umständen sich dlese Verbindung bildet. Sie ist sehr löslich im Wasser, was ein Mittel darbietet, sie durch Filtriren vom überschüssiget Phosphor abzuscheiden, nicht aber von der Phosphorsäure, de phosphorigen Säure und der Chlorwasserstoffsäure, welche sie in freiem Zustande besinden. Da übrigens diese Säuren durch kein Agens gefällt werden können, welches nicht zugleich de Verbindung der Phosphorsäure mit dem Phosphoroxyde zersetzte, so darf man bei der Analyse dieser Verbindung kein Wasser gebrauchen. Nur dadurch, dass man die Eigenschaf des phosphorsauren Phosphoroxydes benutzt, sieh in Alkohe aufzalösen und durch Aether daraus gefällt zu werden, läss es sieh von dem Phosphor und den freien Säuren abscheiden.

In dieser Absicht wasche ich zuerst die Ballons, in den nich die Verbindung gebildet hat, mit Aether, um den größeren Theil der freien Säuren wegzunehmen, behandle de Bückstand mit wasserfreiem Alkohol, welcher das phosphorsaure Phosphoroxyd, den Phosphor und den Rest der fremde Säuren auflöst, und filtrire nachher, um den nicht aufgelöste Phosphor abzuscheiden. Indem ich alsdann zu der filtrirte Flüssigkeit rectificirten Aether hinzusetze, wird das Salz alleit gefällt, alle fremdartigen Substanzen bleiben aufgelöst und werden durch hinreichendes Waschen mit Aether entfernt. Obgleich diese Behandlung ein von freien Säuren gereinigtes Product geben kann, so rathe ich doch, das Salz von Neuem in

Alkohol aufzulösen und es zum zweiten Male durch Aether zu fülen.

Das Product, in eine Schale gebracht, wird von dem gröstern Theile des Aethers vermittelst einer Pipette befreit, der übrige Theil des Aethers verschwindet über Nacht, wenn man tas Gefass im luftleeren Raume neben Schwefelsäure bringt.

Das so erhaltene phosphorsaure Phosphoroxyd hält eine kleine Menge vegetabilischer Substanz zurück, von der ich es nicht befreien konnte. Es zeigt sich in Gestalt einer orange-Arbigen Substanz, die sich leicht pulvern lässt. Es besitzt kelsen Geruch und nur einen sehr geringen Geschmack; es zieht langsam die Fenchtigkeit der Luft an.

Im Augenblicke, wo man es bereitet hat, ist es im Waser und Alkohol, die es gelb färbt, völlig löslich; es verliert aber bald diese Eigenschaft und zersetzt sich in Phosphorsäure and Phosphoroxyd.

Seine Außsung in Wasser zersetzt sich freiwillig in wenig Stunden in Phosphorsäure oder Phosphoroxydhydrat, welches gefällt wird. Das Hydrat wird sogleich gefällt, wenn die Flüstigkeit bis gegen 80° erhitzt wird. Setzt man zu dieser Auftösung ein Alkali, so wird sie sehr braun, ohne aber einen Niederschlag zu geben. Ohne Zweifel bildet sich alsdann ein Wasser lösliches Doppelsalz. Dieses Doppelsalz zersetzt sich in der Wärme und fällt das Oxyd in Verbindung mit einem Theile des Alkali's.

I'm das Verhältniss der Phosphorsäure zum Phosphoroxydo in diesem Salze kennen zu lernen, ist es das Beste, irgend ein Gewicht davon in Wasser aufzulösen und das Oxyd in der Wärme zu fällen, nachher zu filtriren und das Oxyd wegen winer leichten Auflöslichkeit in Wasser, wenn es sich im Zustande des Hydrates befindet, schleunigst zu waschen. Die in der filtrirten Flüssigkeit enthaltene Menge Phosphorsäure bestimmt man nach dem gewöhnlichen Verfahren. Es würde aber nicht hinreichen, das Oxyd zu trocknen und sein Gewicht zu bestimmen; denn in Folge seiner Behandlung mit Alkohol und Aether hat es eine gewisse Menge vegetabilischer Substanz zurückbehalten, welche nöthigt, es durch seine Umwandlung in Phosphorsäure zu bestimmen.

Ich fand durch dieses Verfahren, dass auf eine 40 Theile

Sauerstoff enthaltende Menge Oxyd die entsprechende Menge Phosphorsäure 156 Theilo desselben enthielt. Diese letzter Zahl muss etwas zu gross sein wegen der geringen Auflöslichkeit des Phosphoroxydhydrats. Wenn man daher das ein fachere Verhältniss 40 zu 150 oder 4 zu 15 annimmt, so er hält man zur Darstellung des phosphorsauren Phosphoroxyde die Formel $^{3}\!\!\!/_{2}$ Pb $_{2}$ O $_{5}$ + P $_{4}$ O. Man wird ohne Zweifel bemerken, dass, wenn die Gesetze der Salze mit metallischet Basen auf diese Zusammensetzung angewendet werden, sie ein Sesquiphosphat darstellt. Wollte man sie als eine ursprüngliche Verbindung betrachten, so erhielte sie die verwickelte Forme Pb $_{22}$ O $_{13}$.

Ich will noch hinzufügen, dass die übrig bleibende vegetabilische Substanz, mit dieser Substanz verbunden, wegen de Behandlung, der sie unterworfen wurde, die Besorgniss er wecken konnte, dass das Verhältniss der Phosphorsaure zur Phosphoroxyd nicht dasselbe sei wie bei der reinen Substanz

Ungeachtet der geringen Wahrscheinlichkeit dieser Hypothese würde es sehr interessant sein, das phosphorsaure Phosphoroxyd im völlig reinen Zustande darzustellen. Diess gelang mir nicht, und selbst nach einer grossen Anzahl von Versuche konnte ich es nicht dahin bringen, dass es nicht mehr durch eine kleine Menge vegetabilischer Substanz verunreinigt was

Wir wollen jetzt einen Blick auf die Bildung des phosphorsauren Phosphoroxydes werfen, die der der phosphauscher Säure analog ist.

Phosphoroblorid und Aether wirken bei der schon angegebenen Bereitung nicht als chemische Agentien, sie habeblos zum Zwecke, den Phosphor, welchen sie auslösen, ieinem gehörig zertheilten Zustande der Wirkung des Sauerstoffes der Lust darzubieten. Die Bereitung der Substanz durcAether schliesst die Vorstellung aus, dass das Phosphorobloribei seiner Anwendung dem Producte Phosphor hergebe, und
die Bereitung durch Phosphoroblorid dagegen zeigt, dass beder Anwendung von Aether keineswegs dieser Körper der
Phosphoroxyde Sauerstoff hergebe.

Die Auflösung des Phosphors in Phosphorchlorid und die

Aether absorbiren den Sauerstoff der Luft schnell, wie man ch davon überzeugen kann, wenn man sie mit einer bestimmen und messharen Menge dieser Gasart in Berührung bringt. Von diesem Sauerstoffe rührt die Bildung des phosphorsauren bosphoroxydes her. Wenn man mit Phosphorchlorid und mit Aether arbeitet, so überzeugt man sich davon, da man bemerkt, dass, wenn man statt der Luft Kohlensäure, Wasserstoff u. s. w. uwendet, man kein Product erhält.

Da das Erscheinen des phosphorsauren Phosphoroxyles gewöhnlich erst nach Verlauf von 24 Stunden stattfindet,
les könnte man denken, dass sich zuerst Phosphorsäure bilde
land dass nachher sich unter ihrem Einflusse das phosphorsaure
les Phosphoroxyd erzeuge. Aber nach dieser Hypothese müsste,
wenn man zu seiner Bereitung Phosphorchlorid oder Aether
verwendete, welche schon gedient hätten, das Product sich eher
leigen. Diess findet nicht statt. Es ist übrigens bekannt, dass
durch die directe Wirkung des Sauerstoffes und in der Kälte
lich nie reine Phosphorsäure bildet.

Man kann also schliessen, dass das phosphorsaure Phosphoroxyd unmittelbar durch die Wirkung des Sauerstoffes der Luft ensteht, wie diess bei der phosphatischen Säure der Fall ist.

Es fragt sich aber, unter welchen Umständen diese Wirkung phosphatische Säure und in welchen Fällen sie dagegen phosphorsaures Phosphoroxyd erzeugt.

Wendet man bei der Bereitung Aether an, der nicht von Wasser befreit ist, so erhält man nur phosphatische Säure und tein phosphorsaures Phosphoroxyd. Diess hat mich auf den Gedanken gebracht, dass der erstere dieser Körper sich bilde, wenn bei der Bereitung Wasser damit in Berührung kommt, und es erklärte sich alsdanu die sich auf der Oberfläche des Productes zeigende phosphatische Säure aus der beständigen Feuchtigkeit der atmosphärischen Luft. Da ich aber bei Anwendung des Phosphorchlorides und eines Stromes trockner Luft viel phosphatische Säure erhielt, so ist diese Erklärung ucht zulässig.

Es bleibt jetzt keine andere Hypothese mehr übrig als die, welche durch die Zusammensetzung der beiden Verbin-

36 Thomson, Bemerkungen üb. einige Mineralien.

and timester vermischt habe. Um diese zwei Species von diese zu unterscheiden, beschränke ich den Namen Nacrit wir ihr bios einem Mineral aus Amerika bei, das von im Jahre 1837 analysirt und beschrieben wurde. Dem anders Mineral, aus Irland, werde ich den Namen Taleit geben; wir ihm dieser Name wahrscheinlich von Kirwan gegeben wurde. Siebe dessen Mineralogie B. I. S. 149.

Norm. Das einzige Exemplar dieses Minerals, welches the greecen habe, erhielt ich vor ungeführ zehn Jahren vom Dr. Turrey zu New-York. Auf dem dabei besindlichen Zettel war es bezeichnet als grüner Glimmer in Glimmerschiefer aus Braunschweig im Staate Maine. Das Exemplar bestand aus bestgrünen Schuppen, die ungleichmässig in einem Gestelne serstreut waren, welches vornehmlich aus Quarz nebst vielem Bisenkies bestand.

Die Farbe der Schuppen ist weiss mit einem schönen Schatvon beliem Smaragdgrün.

Glanz stark und perlmutterartig.

Besteht aus Platten, die biegsam, aber nicht elastisch sind. Unter dem Mikroskope betrachtet, baben sie einige Dicke.

Es hat eine sehr deutliche Spaltbarkeit parallel den breiten Seiten der Schuppen. Sie bieten einige undeutliche Auselchen von zwei andern Spaltungsrichtungen dar, die auf ein schiefes vierseitiges Prisma als Grundform hindeuten.

Durchscheinend. Aufühlen nicht fettig.

Sehr weich. Specifisches Gewicht 2,788.

Nach dem Glüben behalten sie immer noch ihren perlmutterartigen Glanz bei, haben aber ihre grüne Farbe verloren und sind silberweiss geworden.

Vor dem Lötbrohre schmilzt es schwer. Seine Bestandtheile sind folgende:

	98,712*)	99,58 **)
Wasser	1,000	5,00
Eisenoxydal	4,428	3,55
Thonerde	28,844	30,83
Kieselerde	64,440	60,20
~		

^{*)} Nach meiner Analyse.

^{**)} Gelber erdiger Talk von Merowitz, analysirt von John.
Journal des Mines XXIII, 884.

phosphersauren Phosphoroxydes die Meinung des Chemikers, wenn diess nöthig wäre, bestätigen würde, welcher die phosphatische Säure zuerst als eine aus bestimmten Verhältnissen bestehende Zusammensetzung der Phosphorsäure und der phosphorigen Säure betrachtete. Es schien jedoch, als wollten einige Chemiker diese Ansicht nicht annehmen.

ı

3

b

1

H

J

1

Die constante Beschassenheit des Verhältnisses der Phosphorsäure zur phosphorigen Säure bei der phosphatischen Säure, wenn sie als eine Verbindung der zwei ersten betrachtet wird, teigte eine Verbindung in bestimmten Verhältnissen an. Sie würden aber ohne Zweisel in dieser Zusammensetzung, um sie ehne Widerrede zu charakterisiren, irgend eine Eigenschast zu sehen gewünscht haben, welche sich weder in der Phosphormaure noch in der phosphorigen Säure befände.

Alle diese Bedingungen sind bei dem phosphorsauren Phosphoroxyd erfüllt. Das Verhältniss des Phosphors zum Sauerstoff ist darin constant, und wir haben gesehen, dass es merkwürdige ihm eigenthümliche Eigenschaften besitzt.

Dieser Körper bietet also ein Beispiel von einem wirklichen Salze dar, wo der Phosphor, indem er sich mit dem Sanerstoffe verbindet, unbestritten die Säure und die Base liefert, und es ist kein Grund mehr vorhanden, dieselbe Thatesche in Betreff der phosphatischen Säure anzunehmen.

III.

Bemerkungen über einige Mineralien.

Von

Thomas Thomson.

Professor der Chemie an der Universität zu Glasgow.

(Aus den Records of general science, Nr. XVII., Mai 1836, S. 332.)

I. Nacrit und Talcit.

Einige Exemplare, die ich kürzlich aus Irland durch die Güte Dr. Scoulers, Professor der Mineralogie an der Royal Dublin Society, erhielt, setzten mich in Stand, mich davon zu überzeugen, dass ich in meiner Mineralogie (Vol. I. S. 244.) zwei verschiedene Mineralspecies unter dem Namen Na-

38 Thomson, Bemerkungen üb. einige Mineralien.

Nach den Schuppen berechnet, die augenscheinlich reiner als die Krystalle sind, ist das Mineral ein Thonerdesesquisilicat Die Menge Eisenoxydul, Kalk, Magnesia, Manganoxydul und Wasser ist in den beiden analysirten Exemplaren so verschieden, dass dieselben nicht als wesentlich für die Zusammensezzung des Minerals betrachtet werden können.

II. Holmit.

Vorigen November erhielt ich von Finch ein kleines Exemplar von einem Mineral, das er von Warwick, in dem Staate New-York nabe am Hudson, mitgebracht hatte.

In Amerika führte es den Namen Bronzit. Es wurde von einem meiner Zöglinge einer chemischen Analyse 'unterworfen. Da er aber einige unerwartete Schwierigkeiten fand so wurde ich bewogen, die wenigen übrig gebliebenen Körner zu untersuchen. Ich entdeckte Zirkonerde darin. Aber die ir meinem Besitze befindliche geringe Menge hinderte mich, et einer genauen Analyse zu unterwerfen, da mein Exemplaschon bei der Untersuchung über die Natur der Bestandtheile erschöpft war. Zum Glück erhielt ich gegen den Anfang de jetzigen Jahres eine kleine Schachtel mit Mineralien vom Da Holmes zu Montreal, und unter andern auch ein ziemlich grosses Exemplar des vermeintlichen Bronzites. Ich ersuchte meinen Freund und Schüler Richardson, es zu analysiren was er mit seiner gewöhnlichen Genauigkeit that.

Da dieses Mineral augenscheinlich neu ist, so gab ich ihm den Namen Holmit als einen kleinen Tribut der Dankbarkeit gegen den Dr. Holm es zu Montreal, dem ich so viele neue und merkwürdige Mineralien aus Canada und den vereinigten Staaten von Amerika verdanke.

Farbe dunkel rothbraun. Glanz halbmetallisch.

Gefüge blätterig, blos mit einer bemerkbaren Spaltbarkeit Die Platten oder Blätter, in die es sich zerspaltet, sind elastisch wie die des Glimmers, können aber nicht so dunn erhalten werden.

Durchsichtig in dunnen Platten.

Härte 6. Specifisches Gewicht 3,098.

Vor dem Löthrohre verliert es seine Farbe und wird und durchsichtig. Mit kohlensaurem Natron erleidet es keine Ver-

;**r**

inderung. Mit Borax schmilzt es zu einer farblosen durchsichtigen Perle, die ein Skelett von Kieselerde enthält. Die
Phänomene mit doppeltphosphorsaurem Natron sind dieselben,
ausgenommen, dass die Perle in der reducirenden Flamme eine
grünlich – gelbe Farbe erhält. Seine Bestandtheile sind
folgende:

	_	, Atome.
Kieselerde	19,35	9,68
Thonerde	44,75	19,88
Zirkonerde	2,05	0,54
E isenoxyd	4,80	0,96
Manganoxydul	1,35	0,30
Kalk	11,45	3,27
Magnesia	9,05	3,62
Wasser	4,55	4,04
Flusssäure	0,90	0,73
	98,25.	

Nehmen wir an, dass die Flusssäure in Verbindung mit Kalk gewesen sei, so reducirt sich diese Base auf 2,55 Atome. Die Atome der Basen belaufen sich auf 27,85, während die der Kieselerde 9,68 betragen. Nun ist der dritte Theil von 27,85 9,28. Daher ist es einleuchtend, dass das Mineral aus 3 Atomen Base mit einem Atome Kieselerde besteht. Die Formel für diese Zusammensetzung ist folgende:

11 Al₃ S + 2 Mg₃ S + 1½ Ca₃ S +
$$\begin{cases} Zr \\ f \\ mn \end{cases}$$
 3 S+2 Aq.

Es ist ein vierfaches Thonerdesalz und kann zwischen Bergleder und Perlstein im I. Bde. S. 390 meiner Mineralogie gesetzt werden.

Wird unter Bronzit das verstanden, was gewöhnlick Schillerspath genannt wird, dann ist der Holmit ein ganz verschiedenes Mineral.

III. Anthophyllit und Schillerspath.

Unter einer Menge von Mineralien, die Dr. Holmes zu Montreal mir während des gegenwärtigen Winters übersandte, befand sich ein ziemlich grosses Exemplar, als dessen Fundort Perth in Obercanada angegeben wurde. Es bestand aus einer Zusammenhäufung unvollkommener Krystalle, die sehr viel von dem Aussehen des Anthophyllites hatten. Sein specifisches Gewicht war 2,707, und seine Bestandtheile waren folgende:

40 Thomson, Bemerkungen üb. einige Mineralien.

		Atome.
Kieselerde	57,60	28,8
Thonerde	3,20	1,42
Eisenoxydal	2,10	0,46
Kalk	3,55	1,01
Magnesia	29,30	. 11,9
Wasser	3,55	3,1
	99,3.	

Daher ist seine Zusammensetzung:

4 Mg $S_2 + (\frac{1}{2} Al + \frac{1}{3} Ca + \frac{1}{6} f) S_2 + Aq.$

Wenn der Leser S. 207 im ersten Bande meiner Mines logic aufschlägt und die Analysen des Anthophyllites vergleich so wird er sich überzeugen, dass das amerikanische Exemp. ein Anthophyllit sei, wie seine äusseren Charaktere anzeig Aber bei den von Vopelius, L. Gmelin und mir analysis ten Exemplaren von Anthophyllit sieht man, dass nicht wer ger als 13 Procent Eisenoxydul darin waren, während in amerikanischen Exemplare blos 2,1 Procent enthalten sie Hieraus schliesse ich, dass Eisenoxydul kein wesentlicher 🖡 standtheil des Anthophyllites sei. Da Kalk und Thonerde einem der analysirten Exemplare gänzlich fehlen, so köa sie keine wesentlichen Bestandtheile sein. Der grosse Unt schied in dem Betrage des Wassers und seine Abwesenheit einem der Exemplare macht es unwahrscheinlich, dass es die chemische Zusammensetzung des Anthophyllites einge Daher bin ich geneigt, zu schliessen, dass der Anthophyllit, we er frei von aller fremdartigen Substanz erhalten werden könn ein wasserfreies Magnesiabisilicat sein und durch Mg S. da gestellt werden würde.

Schillerspath im Gegentheil ist ein wasserhaltiges Magainsibisilicat oder Mg $S_3 + Aq$.

Wir dürfen nach diesem nicht darüber erstaunt sein, de Schillerspath specifisch leichter als Anthophyllit ist und de zwischen den beiden Mineralien eine gewisse Achnlichtbesteht.

IV. Deweylit.

Ich erhielt ein kleines Exemplar dieses Minerals v. Dr. Holmes, unglücklicherweise aber vergass ich, seks Fundert aufzuzeichnen, und bemerkte blos, dass es in Andere vergass ich vergassen.

Thomson, Bemerkungen üb. einige Mineralien. 41

rika analysirt worden war und dass es folgende Bestandtheile enthielt:

Kieselerde	40
Magnesia ·	40
Wasser	20
	100.

Das Exemplar machte eine amorphe Masse aus und war ungefähr noch einmal so gross als ein Taubenei.

Sein Gefüge ist körnig und seine Farbe hell gelblich-weiss. Bruch splitterig.

Durchscheinend an den Kanten. Harzglanz. Lässt sich leicht pulvern.

Härte 2,5. Specifisches Gewicht 2,2474.

vor dem Löthrohre für sich allein wird es weiss und undurchsichtig. Mit kohlensaurem Natron schmilzt es zu einer Perle, welche ganz das Aussehen von Email hat, in der Hitze weiss ist, aber nach erfolgter Erkaltung eine rothe Farbe annimmt. Mit Borax schmilzt es unter geringem Aufbrausen zu einer durchsichtigen farblosen Perle. Mit doppeltphosphormurem Natron schmilzt es weder in der reducirenden noch in der oxydirenden Flamme, aber die Probe nimmt das Aussehen von Email an, gerade als wäre sie mit kohlensaurem Natron geschmolzen worden.

Die Bestandtheile des Minerals sind folgende:

Kieselerde	41,42`	20,71	8,8	
Magnesia	25 ,53	9,41	4,0	
Natron	6,25	1,56	0,66	
Thonerde	4,47	1,98	0,84)	4.04
Ceriumoxyd	3 ,5 7	0,40	0,17	1,01
Kisenoxyd, eine S	spur —			
Wasser	19,86	17,05	7,23	
	101,10.	-		

Aus diesen Bestandtheilen können wir folgende Formel für seine Zusammensetzung ableiten:

4 Mg S₁½ + (½ Al + ½ Ce) S₁½ + NS₂ + 7 Aq. Keine bekannte Mineralspecies stimmt mit dieser Formel hinsichtlich seiner Zusammensetzung überein. Wäre es nicht wegen der Anwesenheit von NS₂, so könnte man annehmen, sie sei vom edeln Serpentin blos dadurch verschieden, dass es zweimal so viel Wasser enthalte, als in die Zusammensetzung

42 Thomson, Bemerkungen üb. einige Mineralica.

dieses letzteren Minerals eingeht. Auf alle Fälle muss der Deweylit eine neue Mineralspecies ausmachen.

V. Amphodelit.

Diesen Namen gab Nordenskiöld einem Mineral, danser in dem Kalksteinbruche von Lojo in Finnland fand. Berzelius giebt eine kurze Beschreibung desselben zugleich mit der Analyse von Nordenskiöld in seinem Jahresberichte für 1833, S. 174.

Voriges Jahr erhielt ich ein kleines Exemplar eines Minerals vom Dr. Holmes zu Montreal, dessen Achnlichkeit mit dem Amphodelit von Nordenskiold mir aufflel, so welf ich es nach der von Berzelius gegebenen Beschreibung beurtheilen konnte. Der Fundort war Brytown in Obercanada.

Das Exemplar war eine amorphe Masse, die nicht vielgrösser war als ein Taubenei. Ich konnte keine Spaltbarkeit
an ihm entdecken, noch einigen Anschein von Krystallisation,
während an Nordenskiöld's Exemplare zwei Spaltungsrichtungen bemerkt werden konnten, die in einem Winkel von 940
19 zusammentrafen.

Die Farbe dieses Minerals war zum Theil weiss und zum Theil hell rosenroth, ungleichmässig vertheilt und allmählig in einander laufend, so dass es ungewiss bleibt, wo die e'ne best ginnt und die andere aufhört. Kleine olivengrüne Flecken und Puncte durchdringen die Masse, die höchst wahrscheinlich von einer fremdartigen Substanz herkommen, aber in zu geringer Menge vorhanden und zu innig mit dem Steine verbunden sind, um sich trennen zu lassen.

Gefüge körnig. Glanz zwischen Glas- und Harzglanz. Durchscheinend an den Kanten.

Harte ungefahr 6, oder nicht viel weicher als Feldspath. Specifisches Gewicht 2,8617.

Es wurde in meinem Laboratorio mit grosser Sorgfalt von John Tennant analysirt. Folgende Tabelle zeigt die Bestandtheile der amerikanischen Varietät und des lappländischen Amphodelites, der von Nordenskiöld analysirt wurde.

-4	Nordenskiöld.	Tennant.
Kieselerde	45,80	45,80
Thonerde	35,45	26,15
Kalk	10,15	16,25
Magnesia	5 ,0 5	2,95
Eisenoxydul	1,70	4,70
Wasser	1,88	2,00
	100,03	97,85.

Die Kieselerde ist in beiden Exemplaren genau in dersel
Menge vorhanden. Die Totalsumme der Basen ist in bein gleich, obgleich das Gewicht der einzelnen Bestandtheile weicht. Folgende Formeln stellen die Zusammensetzungen ider Varietäten dar:

appländische Varietät 3 Al S + $(\frac{1}{2}$ Ca + $\frac{8}{21}$ Mg + $\frac{1}{21}$ f) S.

merikanische Varietät 2 Al S +
$$\left\{\begin{array}{c} Ca \\ Mg \\ f \end{array}\right\}$$
 S₂

Ich halte es für wahrscheinlich, dass diese beiden Varieten eine fremdartige Substanz enthalten und dass die Unterhiede zwischen ihnen von diesem Umstande herrühren.

VI. Weissit.

Der Name Weissit wurde von Trolle Wachtmeiler einem Minerale gegeben, das in nierenförmigen Stücken ngefähr von der Grösse einer Haselnuss in Chloritschiefer Erick Matt's Grube zu Fahlun in Schweden vorkommt.

Gegen das Ende des vorigen Jahres erhielt ich vom Dr. olmes zu Montreal ein Exemplar eines Minerales von Potnin Niedercanada, das er durch den Namen Grauer Chlotunterschied. Dieses Exemplar steht in naher Verwandttaft mit dem Weissit von Trolle Wachtmeister.

Seine Farbe ist aschgrau, mit einem geringen Anstriche on Blau.

Das Gefüge ist schieferig. Harzglanz. Bruch eben.

Undurchsichtig. Es fühlt sich nicht seisenartig an, jedoch ührt es in Canada den Namen Seisenstein.

Härte 1,75. Es lässt sich leicht mit dem Nagel kratzen und scheint weicher als der Selenit.

Specifisches Gewicht 2,8263.

Auf meine Bitte wurde es von John Tennant in mei-

Thomson, Bemerkungen üb. einige Mineralien.

Amburatorio analysirt, der die folgenden Bestandtheil

		Atome.
Kieselerde	55,05	27,5
Thonerde	22,60	10
Risenoxydul	12,60	2,8
Kalk	1,40	0,4
Magnesia, nebst eine	1) = 50	0.0
Spur von Mangar	5,70	2,2
Wasser	2,25	2
•	99,6.	

Die durch die Mengen angezeigte Formel ist 2 Al S₂ + ($^{-1}$, $^{-1}$ /₃ Mg) S₂.

Trolle Wachtmeister fand in seinem Weisslt folgende Bestandtheile:

		.Atome.
Kieselerde	50,69	29,84
Thonerde	21,70	9,64
Magnesia	8,99	3,60
Eisenoxydul	1,43	0,31
Manganoxydul	0,63	0,14
Kalı	4,10	0,68
Natron	0,68	0,17
Zinkoxyd	0,30	0,05
Wasser m. Ammo	niak 3,20	2,84
	100.72.	

Die aus diesen Mengen hervorgehende Formel ist:

9 Al S + ($\frac{8}{11}$ Mg + $\frac{2}{11}$ K + $\frac{1}{11}$ f) S₂ + $\frac{1}{3}$ Aq.

Nach Vergleichung der Analysen dieser zwei Mineralies halte ich es für sehr wahrscheinlich, dass die einzigen weschtlichen Bestandtheile Al S₂, während alle andre zufällige Unreinigkeiten sind. Lässt man diese Annahme gelten, so ist der Weissit blos eine unreine Varietät des Nacrites, der zu Anfange beschrieben worden ist.

VII. Magnesit.

Im ersten Bande meiner Mineralogie S. 178 habe ich eind unvolkkommene Beschreibung dieses Minerals gegeben, das in dem Mergelkalksteine um Paris vorkommt, von Alexander Brogniart zuerst beachtet und von Berthier analysist wurde. Da ich niemals ein Exemplar dieses Minerals gesehen hatte, so war meine Beschreibung nothwendigerweise unvollkommen.

einer vorigen October vom Dr. Holmes erhaltenen Schachtel oll Mineralien befand sich ein kleines Exemplar, das als waserfreier Deweylit bezeichnet war. Dieses Exemplar stimmte geu mit dem Magnesit überein, so weit ich es nach Berthier's teschreibung beurtheilen konnte. Ich will noch hinzusetzen da Berthier es anzugeben vergessen hat), dass das specifische tewicht 2,0964 beträgt und dass das Mineral undurchsichtig t. Es wurde von John Tennant analysist. Ich werde Berthier's Analyse des Magnesites danebenstellen, damit der Leser urtheilen könne, in wie weit sie übereinstimmen.

	Berthier.	Tennant.
Kieselerde	54	50,70
Magnesia	24	23,65
Thonerde	1,4	3,55
E isenoxydnl		1,70
Wasser	20,1	20,60
	99,5	100,2,

Das französische Exemplar ist am reinsten; aber die Formel für beide, mit Weglassung der Unreinigkeiten, wie sie nich aus der Vergleichung der beiden Analysen ergeben, ist:

 ${
m Mg~8_3 + _2 Aq.}$

IV.

Analyse des in den Umgebungen von Aulun gefundenen Nontronites.

V on

JACQUELAIN,

Pruparateur an der école centrale.

(Annales de Chimie et de Physique, Sept. 1887. S. 101.)

Der Nontronit wurde schon von Dufrenoy im Departenent Aveyron in kleinen Haufen in dem Sandsteine gefunden, welcher den Granit von dem Lias trennt. Berthier hat die Varietät beschrieben und analysist, welche in dem Dorfe Saint-Pardoux in dem Bezirke Nontron in Dordogne gefunden wird.

Der Nontronit, welchen ich untersucht habe, findet sich bei Montmort, im Bezirke Autun im Departement der Saone und Loire. Er ist in kleinen Stücken im Granite in zersetztem Zustande verbreitet (die ganze Gegend besteht aus Granit). Er

ist amorph, undurchsichtig. Seine Farbe aussen und inwendigist grünlich-gelb oder zeisiggelb. Er hat ein thoniges Aussehme einen körnigen sehr dichten Bruch, lässt sich durch den Nagreitzen und fühlt sich fettig an. Die meisten Nieren sind von krystallisirter Orthose durchdrungen, deren Veränderung sich oft bis in die Mitte der Stücken deutlich zeigt, in denen der Feldspath sich gleichsam eingemengt befindet. Einige Stückenscheinen auf der Oberstäche zugleich geglättet und gefurcht worden zu sein durch Reiben und Druck der beiden Oberstäche an einander. Einem starken Glüben unterworfen, verliert er Wasser in constanter Menge und nimmt die Farbe des Colcothars weiter des Glüben unterworfen, verliert er Wasser in constanter Menge und nimmt die Farbe des Colcothars weiter des Glüben unterworfen, verliert er Wasser in constanter Menge und nimmt die Farbe des Colcothars weiter des Glüben unterworfen, verliert er Wasser in constanter Menge und nimmt die Farbe des Colcothars weiter der Glüben unterworfen, verliert er Wasser in constanter Menge und nimmt die Farbe des Colcothars weiter der Glüben unterworfen, verliert er Wasser in constanter Menge und nimmt die Farbe des Colcothars weiter der Glüben unterworfen, verliert er Wasser in constanter Menge und nimmt die Farbe des Colcothars weiter der Glüben unterworfen, verliert er Wasser in constanter Menge und nimmt die Farbe des Colcothars weiter der Glüben unterworfen, verliert er Wasser in constanter Menge und nimmt die Farbe des Colcothars weiter der Glüben unterworfen de

Die Schwefel-, Chlorwasserstoff- und Salpetersäure greifen ihn bei Wärme mit der grössten Leichtigkeit au, wofern er gepulvert ist. Sie lassen einen Absatz von halb gallertartige selerde, während die Austösung mit Cyankaliumeisencyant einen reichlichen Niederschlag von Berlinerblau giebt. Folgendes sind die Resultate meiner Analyse. Ich stelle sie nebet die von Bertinier erhaltenen Resultate, damit mit einem einzige Blicke der Unterschied übersehen werden könne, der sich in dem mineralogischen Formeln nothwendigerweise kundgeben mussen

. Diese geringe Verschiedenheit lässt sich übrigens aus der verschiedenen Fundorten erklären, denen die Proben angehören.

Zusa	mmensetzung			- 1
in i	100 Theilen.	Sauerstoff.	Atomenn	nenge
Kieselerde	41,31	21,448	13,9	14
Wasser	18,63	16,562	10,7	11
Eisenoxyd	35,69	10,943	7, 0	7
Thonerde	3,31	1,543	1,0	1
Kupferoxyd	0,90)	0,236	hars do	15 marie
Kalk	0,19	0,000	hors de	nRad
Zinkoxyd	Spuren			
	100,03.	r		- 1
7 Fe	Si + Al Si	+ 11 Aq.		-
	Nontronii	nach Berthier.		5

		Sauerstoff.		
Kieselerde	44,00	22,9	2,16	4
Wasser	18,70	16,6	1, 5	3
Eisenoxyd	29,00	8,9)	4.0	
Thonerde	3,60	1,7 \$	1, 0	3
Magnesia	2,10	0,8		
Thon	1,20			

98,60.

Berechnet von Beudant:

Fe Si 2 + Aq.

Berechnet von Berthier:

10 Fe Si₂ + Al Si₂ + Mg Sl₂, ohne das Wasser.

Zahlen, die ich aus den Angaben oder den Hundertthelien Berthier's berechnet habe:

	Sanerstoff.		
Kieselerde	23,01	28,39	28
Wasser	16,62	20,49	20
Risenoxyd	8,89	10,97	11
Thonerde	1,67	2,09	2
Magnesia	0,81	1,00	1.

11 Fe Si + 2 Al Si + Mg Si + 20 Aq.

Wenn man sich an die Unwissenheit erionert, in der man sich noch in Betreff der Zusammensetzung der Oxydhydrate und: 🖢 Betreff der verschiedenen Verbindungen befindet, deren sie. mit der Kieselerde als Hydrate fähig sind; wenn man sich auf die Bildung der Thonarten und auf die Zusammensetzung derjenigen bezieht, die am besten unteraucht worden sind: so ist es, glaube ich, gestattet, den Nontronit nur als ein Gemonge von Hydraten anzusehen. Diese Hypothese, die man annehmen: kann, weil sie die Resultate der Analyse mit der Theorie der multiplen Proportionen in Uebereinstissmung bringt, hat das Verdieust, nur auf der Ersabrung zu beruben. Die mineralogische Formel, welche mir gedient hat, die Zusammensetzung des Nontronites auszudrücken, zeigt sich in einer nicht ganz regelmässigen Gestalt, obgieich in der Miseralogie mehrere Beispiele von Formeln von der nämlichen Art gefunden werden, während dass pan beim Zusammenaddiren des der Kieselerde, der Thonerde und dem Eisenoxyd zugehörenden Sauerstoffes findet, dass sein Verhältniss zum Sauerstoffe des Wassers sich auf eine ausser-, ordentliche Einfachheit zurückführen lässt.

Ich habe weiter oben die Anwesenheit eines Oxydes erwähnt, das hinsichtlich seiner Menge so wenig beträgt, dass es welleicht angemessener gewesen wäre, ganz und gar nicht davon zu sprechen. Da die Reagentien, durch welche die Anwesenheit des Zinkoxydes erkannt wird, nicht empfindlich genug waren, so durfte ich nur Spuren davon aufführen.

Wie dem auch sel, so habe ich doch allemal, wenn ich Noatronit in einem Strome Sauerstoff oder Kohlensäure glühte, schwefelwasserstoffhaltiges Wasser so waren ohne Wirkung auf diesen Körper.

Mineral unterworfen eine Veberzeugung, dass es nicht die geringste wir die Ueberzeugung, dass es nicht die geringste wie kall Natron, arseniger Säure, Phosphorsäure und Fluor

Beendigung dieser Reihe von Versuchen blieb mir ubrig, eine bestimmte Meinung über den wirklichen Zustand der Oxydation des Eisens zu fassen. Zu diesem Zwecke brechte ich gepulverten Nontronit in eine Flasche mit eingeriebenem Stöpsel. Ich füllte sie mit kohlensaurem Gase an, das durch sehr schwache Chlorwasserstoffsäure und Goldeblorür völlig verdrängt wurde.

Dieses Gefäss zeigte keine Phänomene, welche zu der Annahme berechtigten, dass das Eisen auf einer andern Oxydationsstufe als der des Oxydes im Nontronit vorhanden sei. Es zeigten sich also keine Spuren von metallischem Gold in der
Flasche.

Wenn jedoch die Formel 7 Fe Sl Aq₇ + Al Si₇ Aq₄ zulässig wäre, so würde man finden, dass sie ziemlich gut mit der nach dieser Hypothese berechneten Zusammensetzung zusammenträfe.

Es lässt sich darüber nach folgenden Zahlen urtheilen:

	Durch Versuch.	Berechnet.
Kleselerde	41,31	41,92
Wasser	18,63	19,23
Eisenoxyd	35,69	35,49
Thonerde	3,31	3,34
	98,94	99,98.

Analyse des Gmelinits oder Hydroliths.

V o n

A. CONREL.

(Edinb. new philos. Journ. Januar - April 1838.)

Die krystallographischen und optischen Eigenschaften dieses Minerals sind von Brewster angegeben worden und bestimmten ihn, dasselbe als eigenthümliche Mineralspecies aufzustelken. Vauquelin analysiste das Mineral früher und fand darin:

	Montecchio maggiore,	Castel.
Kieselerde	50,00	50,00
Thonerde	20,00	20,00
Kalk	4,5	4,25
Natron	4.5	4,25
Wasser	21,0	20,0
	100,00	98,50.

Das von mir untersuchte Exemplar war von Antrim in Itland; es bildete schöne Krystalle von ziemlicher Grösse, die ein sechsseitiges Prisma, an beiden Enden sechsflächig zugespitzt, darstellten. Die Krystalle waren sehr rein, weiss und halbdurchzichtig, während viele Exemplare röthlich und kaum durchschelzend sind. Die von Brewster angegebene Eigenschaft des Minerals, sich an der Lichtslamme aufzublättern, konnte nicht wahrgenommen werden, wiewohl sie an einem röthlichen und etwas underchsichtigen irischen Exemplare eich fand.

17,67 Gran des fein gepulverten Minerals wurden mit Salz
täure zersetzt. Die auf gewöhnliche Art abgeschiedene Kiesel
erde wog geglüht 8,97 Gr. Sie wurde in siedender Kalilauge

aufgelöst, wobei sie ein wenig unzersetztes Mineral hinterliess,

von dessen Kieselerde 6,45 Thonerde und 0,59 Kalk durch

Schmelzen mit kohlensaurem Natron auf gewöhnliche Weise ge
schieden wurden. Die wahre Menge der Kieselerde war dem
nach 8,461 Gr.

Aus der salzsauren Lösung der Basen fällte Ammoniak einen Niederschlag, der nach dem Glüben 2,85 Gr. wog. Beim Außüsen in Salzsäure hinterliess er 0,09 Kieselerde, und die Lösung, mit Kali gekocht, gab 0,02 Eisenoxyd mit etwas Kalk. Re verbleiben demnach 2,74 für Thonerde.

Durch Fällung mit kleesaurem Ammoniak und gelindes Glachen des Niederschlages wurden 1,82 Gr. kohlensaurer Kalk = 1,025 Kalk erhalten.

Die rückständige Flüssigkeit lieferte durch Abdampfen und Glüben einen Rückstand von 2,42, welcher beim Auflösen in Wasser 0,03 Kieselerde hinterliess. Die Auflösung gab beim Abdampfen eubische Krystalle, die, wieder aufgelöst, mit Chlorplatin behandelt und abgeraucht, eine reichliche Menge von Krystallen des Chlorplatinnatriums lieferten. Mit erhitztem Weingeist behandelt, hinterliessen diese 0,36 Chlorplatinkalum, entsprechend 0,069 Kali und 0,109 Chlorkalium. Es verbleiben also 1,281 Natriumeldorid, entsprechend 0,682 Natron. Undie Menge des Wassers zu bestimmen, wurde ein Antheil des Minerals im Platintiegel geglüht. Der Gewichtsverlust betrug 21,66 p.C. Wir haben demnach in 100 Th. des Minerals:

	Sauerstoff,		
Kieselerde	48,56	25,226	9
Thonerde	18,05	8,430	3
Kalk	6,13	1,721)	
Natron	3,85	0,984}	1
Kali	0,39	0,066}	
Eisenoxyd	0,11		
Wasser	21,66	19,253	7
	98,75.		

Es erhellt aus dieser Analyse sowie aus den frühern von Vauquelin, dass dieses Mineral in chemischer Hinsicht dem Chabasit nahe steht, wie diess auch nach Handinger in krystallographischer Hinsicht stattfindet. Es wäre sogar möglich, dass durch weitere Analysen von Chabasiten von versehiedenen Fundorten der Gmelinit unter die Formel des Chabasits gebracht werden künnte. Sie lässt sich jedoch nicht der ebigen Analyse und noch weniger der von Vauquelin anpassen. Die Formel für obiges Resultat ist:

(CNK) S₃ + 3 Al S₃ + 7 Aq.

Dabei bemerkt man, dass, während diese Formel 1 Atom Kieselerde und 1 Atom Wasser mehr enthält als die des Chabasits,
die Formel, welche eine frühere Analyse des Levyins, eines
ebenfalls dem Chabasit nahe stehenden Minerals, gab, 1 Atom
Kieselerde und 1 Atom Wasser weniger enthält als der Chabasit; ferner, dass im Gmelinit Thenerdebisilicat verbunden ist mit

Trisilicat von Kalk und Alkalien, im Chabasit mit Bisilicat und im Levyin mit Singulosilicat derselben Basen, wie sich aus folgenden Formeln ergiebt:

(CNK) $8_3 + 3Al 8_2 + 7Aq$. Gmelinit (CNK) $8_2 + 3Al 8_2 + 6$ - Chabasit (CNK) $8 + 3Al 8_2 + 5$ - Levyin.

Weniger wahrscheinlich ist es, dass die Formel des Chabasits die des Levyins mit umfassen sollte, da sich die Verhältnisse der Kieselerde und Thonerde hier zu merklich verschieden zeigen. *)

VI.

Ueber die Zusammenselzung des Vesuvians.

V o n

H. HESS.

(Bullet. scient. de Petersbourg, T. III. p. 372.)

Die ausgezeichnetsten Mineralogen konnten sich bis jetzt nicht über die Zusammensetzung des Vesuvians vereinigen-Soviel indessen ist gewiss, dass viele unter ihnen annehmen, seine chemische Formel sei dieselbe wie die des Granats. Auf diese Weise würden der Granat und der Vesuvian nichtss ein als zwei Formen einer und derselben Substanz **). Dem ist indessen nicht so. Ich besass einen schönen Krystall dieser Substanz von Slato-oust, welchen ich durch Herrn Ivanov, einen meiner vorzüglichsten Schüler, angestellt beim Bergwesen, analysiren liess. Folgendes ist das Resultat:

- *) Es ist gegen die Fermel des Levyins von einer hohen Autorität eingewendet worden, dass die alkalischen Basen nicht auf einer niedrigeren Sättigungsstufe sich befinden könnten als die erdigen, weil sie vermöge ihrer stärkeren Verwandtschaft Kieselerde aus letzteren aufnehmen würden. Ein ähnlicher Grund möchte aber auch gegen das Vorkommen derselben auf gleicher Sättigungsstufe geltend gemacht werden können, und man möchte fragen, ob nach diesem Principe jemals eine alkalische Base unwirksam bleiben könne, so lange sie nicht wenigstens den Sättigungsgrad erreicht hat, welchen dieselbe hohe Autorität als den neutralen betrachtet. Es möchte nicht unwahrscheinlich sein, anzunehmen, dass die relativen Sättigungsgrade durch die relativen Mengen der anwesenden Säure zu den Basen bestimmt werden.
 - **) H. Bosc, Elemente der Krystallographie, p. 145.

			Sauerstoff,		
Šì	37,079		·	19,262	
ÄÏ	14,159		6,612)		
Ća	30,884	8,644	3	19,621	
Fe	16,017	3,646	13,009		
Mg	1,838		, ,		
	99,977.				

Daraus folgt unmittelbar die Formel:

2 ($\tilde{C}a_3$, $\tilde{F}e_3$, $\tilde{M}g_3$.) $\tilde{S}i$ + $\tilde{A}i$ $\tilde{S}j$.

Wir besitzen jetzt drei Mineralspecies, welche sich nur durch die Anzahl ihrer Elemente unterscheiden:

den Granat = $\ddot{B}_3 \ddot{S}i + \ddot{A}l \ddot{S}i$ den Vesuvian = $2\ddot{R}_3 \ddot{S}l + \ddot{A}l \ddot{S}i$ den Epidot = $\ddot{B}_3 \ddot{S}l + \ddot{A}l \ddot{S}i$.

Die Analyse des Herrn Ivanov kann keinem Zweifel unterworfen sein, da sie ausgeführt ist, wie alle unter meiner Leitung, nämlich mit einer dem Analytiker unbekannten Menge.

VII.

Ueber den Volborthit *), ein neues vanadinhaltiges
Mineral.

V o n

Dr. A. Volbobts, mitgetheilt von H. HESS.

(Bullet, scient, de l'Académie de Petersb. T. IV. p. 22.)

Die Vanadinsäure ist bis jetzt nur in Mexico, Schottland und in dem östlichen Russland gefunden worden, überall aber nur in Verbindung mit Bleioxyd, als vanadinsaures Bleioxyd. Um so grösser war meine Ueberraschung, als ich bei der Untersuchung eines mir vom Leibmedicus Dr. Ranch mitgetheilten olivengrünen Minerals, welches derselbe mit einer ganzen Sammlung vom Kammerherrn von Solomiraky erhalten batte (welches also wohl aus den Solomiraky'schen Kupfergroben [Syssersk?] berstammen mag), anstatt arsenik- oder phosphorsauren Kupferoxydes vanadinsaures Kupferoxyd fand.

*) Der Name, den ich hier vorschlage, ist eine billige Anerkennung für eine interessante Entdeckung; um so mehr hoffe ich, dass man ihn ohne Widerrede annehmen wird. Hess.

Charakteristik des vanadinsauren Kupferoxyds.

mengewachsenen, olivenfarbenen Krystallen, welche aber wegen ihrer Kleinheit sich nicht krystallographisch bestimmen lassen. Einzelne Splitter sind durchsichtig und durchscheinend und zeigen Glasglanz bei reflectirtem Lichte. Es ritzt Kalkspath. Der Strich ist gelbgrün, beinahe gelb. Sp. Gew. 3, 55. Vor dem Löthrohre giebt es, für sich im Kolben geglüht, etwas Wasser und wird schwarz, ohne zu verknistern. Auf Kohlen im Oxydationsfeuer behandelt, wird es auch schwarz, schmilzt leicht ohne Rauch und Beschlag und bei stärkerem Feuer gesteht es zu einer graphitartigen Schlacke, die sich nicht zur Kugel bringen lässt, sondern sich auf der Kohle ausbreitet und mehrere reducirte Kupferkörnehen einschliesst.

In Borax und Phosphorsalz löst es sich bald mit schöner, dem Chromgrün ähnlicher Farbe auf. Wenn die Perle nicht zu sehr mit dem Stoffe gesättigt ist, so lässt sich mit Phosphorsalz auf Platindraht die der Vanadinsäure eigenthümliche Reaction deutlich erkennen, dass man nämlich nach Willkühr, je nachdem man die Oxydations- oder Reductionssamme anwendet, die Perle gelb oder grün blasen kann. Die Farben werden unter der Abkühlung den Perlen viel intensiver. Ist zuviel von der Probe zugesetzt, so erhält die im Oxydationsfeuer erhaltene Perle einen Stich ins hell Saftgrüne, ähnlich dem Strichpulver des Minerals; im Reductionsseuer aber hat die Perle in diesem Falle, so lange sie heiss ist, eine schöne braune Farbe, die erst beim Erkalten in schönes gesättigtes Chromgrün sich umwandelt. Die rothe, dem Kupferoxyd eigenthümliche Reaction nimmt die Perle nicht leicht für sich an, mit Zinn aber erhält man dieselbe sogleich, indem die Kugel rothbraun anläuft. man das überschüssige Zinn von der Kugel ab, so kann man die rothe Perle im Oxydationsseuer durchsichtig und grün erhalten.

Mit Soda auf Kohle wird das Kupfer im Augenblick reducirt.

Auf nassem Wege lässt sich leider noch, wegen der geringen Menge, die bis jetzt von dieser interessanten Substanz vorhanden, keine genaue quantitative Analyse liefern. Einige Versuche haben indessen in qualitativer Hinsicht das Obige Indicated in kalten in kalten in kalten in kalten in in it Wasser verdiinnt war, in in it Wasser verdiinnt war, in it was in i

dare

un. Le.

81

l

€t.

VIII.

an Salpelersäure in dem Atmosphäram 15. Mai 1838 in Freiberg
ma einem Gewitter niederfiel.

Von

W. A. LAMPADIUS.

de diesem Journale B. I. und B. VI. gegebewen über die Quell- und Atmosphärwasser be1. S. 108 und B. VI. S. 378, dass es mir bisseit einer langen Reihe von Jahren fortgesetzdeugen der Meteorwässer nie gelungen sei, die
ley aufgefundene Spur von Salpetersäure in dentey aufgefundene Spur von Salpetersäure in denwedecken. Am 15. Mai dieses Jahres hingegen gedas erste Mal, einen solchen Gehalt auf das bemachweisen zu können. Ich kann daher mit Sibefen, dass die folgende Mittheilung, welche auch
wahrscheinliche Erklärung der Bildung der Salpewech die grossen elektrischen Funken der Gewitterden Physikere und Chemikern willkommen sein wird.

1. Beschreibung des Gewilters, welches die Salpetersäure erzeugt halle.

Nachdem am 13. und 14. Mai das Barometer unter die mittlere Höhe, zu Freiberg = 26", 9", 2, nämlich bis auf 26", 6", 2 gefallen war, erschien der 15. Mai als ein mässig warmer trockner Tag. Das Thermometer zeigte Mittags vor dem Gewitter 13,5 + R. und mein sehr empfindliches Salzhygrometer 27°. Luftbewegung war wenig zu bemerken. Sie wechselte den Wetterfahnen nach aus verschiedenen Himmelsgegenden, schien sich jedoch vorwaltend östlich zu halten. Gegen Mittag sah man, wie sich hier und da ziemlich stillstehende Gruppen von begrenzten Wolken (Cumulus) unter höher stehenden Schichten von Strichwolken (Stratus) bildeten. Thre Menge nahm nach 12 Uhr allmählig zu und es bildete sich wenig östlich vom Zenith in Freiberg ein Gewitter aus, dessen erste Donner etwa 15 Minuten nach 1 Uhr sogleich ziemlich stark hörbar wurden. Bald sah man die Blitze und hörte deren stärkern Knall kurz nach den erstern. Ganz gegen die hier gewöhnliche Art zog nun das Gewitter ganz langsam völlig ohne bemerkbaren Wind von Osten gegen Westen und verweilte dabei reichlich 3/4 Stunden im Zenith, zuerst etwas östlich und später westlich. Dabei gab es unter mehr als 40 Explosionen wenigstens ihrer 5, bei welchen man erwartete, der Blitz habe in der Stadt eingeschlagen. Einer der Blitze traf auch ein mitten in der Stadt gelegenes Haus und andere sollen an Ableitern niedergefahren sein. An Niederschlag gab dieses Gewitter eine grosse Menge, mit viel Graupeln *) von der Grösse dicker Erbsen ziemlich zur Hälfte gemengt. Mein im Garten aufgestelltes Regenmaass zeigte nach dem Aufhören des starken Gusses, welchen man Wolkenbruch zu nennen pfiegt, die bedeutende Menge von 1,29 Zoll hoch gefallenes Wasser mit Einschluss der geschmolzenen Graupeln, und die Strassen unserer Stadt waren mit einem Gemenge von Wasser und Graupeln, obgleich sie starke Abzüge haben, überdeckt. Während des Gewitters siel das Thermometer auf 5,2 + R.,

^{*)} Nämlich matt gesinterte Körner ohne die Umgebung von durchsichtigem Eis, welche den Hagel mit seinem Graupelkorne von den Graupeln unterscheidet.

hob sich auch, da es nach dem Gewitter diek nebelig wurdt und noch mässig fortregnete, nicht wieder. Abends um 10 Uhr stand das Barometer 26", 8", 0, das Thermometer 3,5 + 0 und das Hygrometer 62 Grad.

2. Prüfung des gefallenen Niederschlages.

Zu dieser Prüfung wurde theils der Inhalt der Flasche meines Regenmessers, theils eine in völlig reinen Porcellangefässen gesammelte Menge des Gewitterniederschlages verwendet

Als ich bald nach dem abgezogenen Gewitter diesen Niederschlag in Untersuchung nahm, schwammen noch einige Graupeln auf demselben und die Temperatur des Wassers wat genau = 0 R. Bald nachdem sich die letzten Graupeln is dem Wasser gelöst batten, erschien dasselbe völlig klar und ohne Staubtheile oder Insecten, welche sich bei stürmischen Gewittern oft in dem Atmosphärwasser mit einfladen.

Ich sing nun meine gewöhnlichen Untersuchungen mit Reagentien an, und sogleich siel es mir auf, dass die Lackmustinctur und der mit etwas Alkohol versetzte Braunkoblaufguss bei dem Zutröpseln ziemlich stark geröthet wurden. Diese Erscheinung war mir sehr aussallend, da die Lackmustinctur selten und etwas öfter der Kohlausguss durch einen geringen Gehalt des Atmosphärwassers an freier Kohlensäure ganz schwach geröthet werden. Merkwürdigerweise zeigten die übrigen Reagentien, wie Silberaussaung, Barytwasser, kleesaures Ammoniak u. s. w., keine Reaction aus Chlorsalze, Pyrrhin oder andere Verbindungen.

Welche Säure konnte nun die Röthung veranlassen? Das war die Frage. Das geröthete Wasser blieb nach dem Aufkochen roth und Barytwasser gab keinen Niederschlag; mithin war es keine Kohlensäure. Silhersolution blieb klar, eben so essigsaures Blei und salzsaurer Baryt, mithin waren weder freie Salzsäure, noch etwa Schwefelsäure oder arsenige Säure des Rauches unserer Hüttenwerke, noch Phosphorsäure, welche Witting im Höhenrauch fand, in dem Wasser. Natürlich gedachte ich bald der lange gesuchten Salpetersäure. Es wurden daher 10 Pfund des Wassers in einer Glasretorte mit ein wenig Kaliauflösung versetzt und 9 Pfund Wasser abdestillirt. Der Rest wurde in immer kleineren Abdampfschalen einge-

Krystalle erbalten, die zwar das Curcumapapier noch uwach bräunten, aber auf der glühenden Kohle sehr deutlich erpafften. Ein Restchen der Salzmasse auf dem Uhrgläschen ab, mit 2 Tropfen Schwefelsäure versetzt und über der Spituslampe erwärmt, die Salpetersäure durch den Geruch und tige Nebel zu erkennen. Und so hatte ich mich überzeugt, des das in Rede stehende Wasser relnes böchst schwach saltersaures sei.

Um die Quantität der in demselben enthaltenen Salpeternre zu bestimmen, nahm ich den noch übrigen Theil desselm, 13 Pfund 6 Unzen Nürnberger Medicinalgewicht == 102720 an schwer, und röthete dasselbe mit Lackmustinctur, sättigte mit einer Auflösung von 1 Thell Kali in 99 Theiten Wastropfenweise, bis die Röthung verschwand, wozu ich 3,49 an Kall, welche 4,05 Gran Salpetersäure entsprechen, vernuchte. Diesemnach enthielt das Pfund des Gewitterwassers Gran freie Salpetersäure. Um aus diesem Resultat Schlüsse ziehen, wie viel Salpetersäure etwa in Freiberg und dessen agegend niedergefallen wäre, würde eine unnütze Arbeit in; denn höchst wahrscheinlich war an anderen Plätzen gar ine, an anderen vielleicht etwas mehr Salpetersäure, je nachder Blitz seinen Gang genommen und erzeugte Säure absetzt hatte.

Aus der Betrachtung des ganzen Phänomens ergiebt es ch, dass nur unter so günstigen Umständen, wie sie am 15. Ini zutrasen, das ist bei der Bildung eines starken Gewitters ei ruhiger Lust und fast siehendem Gewitter, die Aussindung er durch die elektrischen Funken im Atmosphärgas erzeugten talpetersäure möglich wird. Hat es vor dem Gewitter getürmt und der Sturm peitscht während des Gewitters den salmenden Regen unter einander, so kann man wohl Chlorverbindungen, aus den Meeren ausgetrieben, oder Pyrrhin, aus dem stanbe der Dammerde den Wolken mitgetheilt, aber keine Salpetrasure sinden. Diese wird dann so verdünnt in dem Sturmogen sein, dass sie durch chemische Reagentien nicht mehr atzusinden ist.

Noch ist zu bemerken, dass weder der nach vorüber gegangenem Gewitter fallende Regen noch der Nebelregen, welcher am 16. ruhig fiel, die genannte Röthung der beit Reagentien hervorbrachten.

IX.

Apparate zur Aufsammlung und Bestimmung der in den Dämpfen der Fumarolen enthallenen Gase, so wie der Kohlensäure in den Mineralwassern.

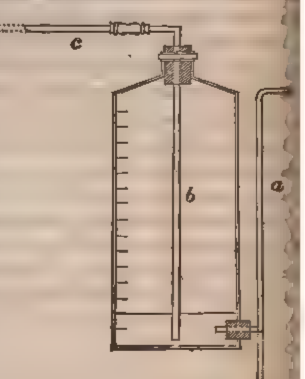
Von

H. ABICH.

(Ann. d. Chim. et Phys. Decbr. 1887.)

Die Erfahrung hat mich mit den Schwierigkeiten bekangemacht, die sich der Auslyse der elastischen Flüssigkeitentgegenstellen, welche die Solfataren so wie die Krater de Vulcane während ihrer Ausbrüche entwickeln. Die erste Bereite der Solfataren werden der Solfataren so wie die Krater der Vulcane während ihrer Ausbrüche entwickeln.

dingung dieser Art von Untersuchungen ist, die Gase
unter allen Umständen ohne
den geringsten Zutritt von
atmosphärischer Luft aufzusammeln. Mit den bekannten Apparaten ist es
unmöglich, diesen Zweck
zu erreichen. Es gelang
mir aber, einen Apparat zu
erfinden, der denselben vollständig erfüllt. Seine Einfachheit und die Leichtigkeit, Sicherheit und Schnelligkeit, mit welcher er die



qualitativen Resultate gewährt, ohne dass man durch die Entwicklung helsser und irrespirabler Gasarten gehindert wird, werden seine Beschreibung rechtfertigen.

Eine starke gläserne Flasche, so viel als möglich cylindrisch, wird dicht über dem Boden durchbohrt. Die Oeffaung ist mittelst eines Korks verschlossen, durch welchen eine zweimal unter rechtem Winkel gebogene Glasröhre a geht. Das obere Knie der Röhre

ist im Niveau mit der untern Fläche des Korkes, welche den Hals der Flasche verschliesst, durch welchen die Röhre b geht, de bis zum Boden reicht und deren äusseres Knie mit einer Kautschukröhre versehen ist, um mit einer Verlängerungsröhre verbunden zu werden.

Soll der Apparat gebraucht werden, so stellt man ihn auf then kleinen Untersatz, so nahe als möglich an dem Orte, wo sich die zu untersuchenden Dämpfe entwickeln, und taucht die Verlängerungsröhre c so tief als möglich in das Innere der lumarole ein. Erst nachdem man die Dämpfe einige Zeit durch de Röhre hat streichen lassen, verbindet man sie lustdicht mit der Röhre b. Man braucht dann nur die Röhre a im Korke mzudrehen und niederwärts zu biegen, um das Wasser oder Quecksilber aus der Flasche auslaufen zu lassen, worauf das Gas in die Flasche eintritt, dessen Zutritt man nach Belieben durch Zurückdrehen der Röhre in ihre frühere Stellung reguliren kann. Vermindert man die Sperrslüssigkeit nicht zu sehr, so bleibt der Apparat nach Entfernung der Röhre c, selbst bei einer starken Bewegung, vermöge der Böhre b gesperrt. Man sieht leicht, dass man mit einer graduirten Flasche und einer kleinen hölzernen Quecksilberwanne selbst die quantitative Analyse des Gases machen kann. Um z. B. die Menge der Kohlensaure in einem Gasgemenge zu bestimmen, vorausgesetzt, dass es keine andern Gase enthält, die durch Kali absorbirt werden, kann man sich des letztern auf folgende Weise be-Man sammelt das Gas über Quecksilber, bringt die Flasche in die mit Quecksilber gefüllte Wanne und schneidet dann die Röhre a dicht an der Flasche ab, um die Absorption zu bemerken, deren Grösse sich an der Scala der Flasche ablesen lässt.

Bedient man sich reagirender Flüssigkeiten zur Außamming der Gase, so wird der Apparat noch geeigneter, um mit
Sicherheit die Anwesenheit verschiedener Gase in dem Gemenge
zu finden. Es ist leicht, die Menge des Niederschlages zu
vermehren, indem man immer neue Gasmengen durch die Auflösung gehen lässt, und man würde mit Hülfe dieses Apparats
selbst annähernde quantitative Bestimmungen machen können.

Mit Hülfe dieses Apparats habe ich mich oft von der Gegenwart der Kohlensäure, Salzsäure, Schwefelsäure und HyAnwendung der gewöhnlichen Methoden keine genauen sultate hätte geben können. Vorzüglich dürfte der Apparat reisenden Geognosten zu empfehlen sein. Zwei oder drei auf die beschriebene Weise vorgerichtete Flaschen, einige Reserveröhren von verschiedener Stärke, die schon gebogen und zur feinen Spitze ausgezogen sind, um sie nach Bedürfniss mittelst des Löthrohrs verschliessen oder erweitern zu können, eine Flasche mit destillirtem Wasser und einige Auflösungen der nüthigen Reagentien reichen fast in aleien Fällen aus und lassen sich ohne Schwierigkeit an die Orte bringen, wo den Untersuchungen dieser Art noch ein weites Feld offen steht.

Ich füge die Beschreibung eines zweiten Apparates bei, dessen ich mich mit Erfolg zur Bestimmung der freien Kohlensäure in Mineralwässern bedient habe, Der Apparat gestattet, auf schnelle und einfache Weise ohne allen Verlust die Kohlensäure unmittelbar in der Quelle selbst zu fällen. Ein binlänglich weiter und genau graduirter Cylinder ist mit einem Korke luftdicht verschlossen, durch welchen die beiden Glasröhren a und b hindurchgeben. Die Röhre a, welche dicht über dem Korke abgeschnitten ist, reicht bis auf den Boden. Die Röhre b von nahe gleicher Länge muss sich in dem Korke auf und nieder bewegen lassen, ohne dass der Verschluss dadurch leidet. Anwendung des Apparates mit Hülfe eines Reagens, das die Kohlensäure niederschlägt, ist leicht. weiss durch vorläufige Versuche, wie viel einer mit Ammoniak versetzten Chlorbariumauslösung erforderlich ist, um alle Kohlensäure eines Volumens Wasser zu fällen, das dem Inhalte des Cylinders gleich ist. Es wird etwas mehr als erforderlich in den Cylinder gegossen und genau an der Scala gemessen. Man zieht dann die Röhre b so weit heraus, dass ihre untere Oeffnung dem Korke nahe steht, und taucht den Apparat so tief in die Quelle, dass das obere Ende der Röhre noch über der Oberfläche des Wassers sicht.

Lest. Wenn die Flüssigkeit in dem Cylinder bis an der unrev Oeffnung des Rohres b steht, ist alle freie Kohlensäure so
lie die der in Wasser gelösten kohlensauren Salze vollständig
efällt, ohne dass die geringste Menge hätte verloren gehen
banen. Man nimmt dann den Apparat heraus, lässt den Nieerschlag sich abseizen und filtrirt ihn ab, um die Flüssigkeit
eiter zu unterauchen.

X.

Neue Vereinfachung des Volla'schen Eudiometers.

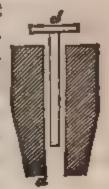
Von

GAY - LUSSAC.

(Ann. d. Chim. Decbr. 1837.)

Das Volta'sche Eudiometer, wie es von dem berühmten ander selbst beschrieben wurde, hatte den Fehler, dass sich oh geschehener Detonation ein luftleerer Raum in demselben zeugte, vermöge dessen die in dem Sperrwasser enthaltene at sich daraus entband und das Volumen des Rückstandes armehrte. Ich hatte diesem Uebelstande durch einen kleinen entilapparat abgeholfen, der sich unten an der Oeffnung des adiometers befand und das Eudiometer während der Detonationaters befand und das Eudiometer während der Detonationater liess und die Entstehung eines luftleeren Raumes weinteten liess und die Entstehung eines luftleeren Raumes weinderte. Obgleich dieser Ventilapparat sehr einfach ist, so bedert er doch das Umfüllen der Gase etwas, und um diese erleichtern, habe ich ihn vom Eudiometer getrennt und an Bank der pneumatischen Wanne selbst angebracht. Er bemit in Folgendem:

Beistehende Figur zeigt einen Korkstöpsel, der mit mutern conischen Theile in die Bank der pneumetiten Wanne fest eingekittet ist. Der Kork ist seiner ingenach durchbohrt, und damit er dem Drucke, den zu erleiden hat, gehörig widersteben könne, ist sch die Durchbohrung eine gläserne oder metalte Röhre a gesteckt. Die Durchbohrung wird oben durch eine kleine Scheibe von Welss-



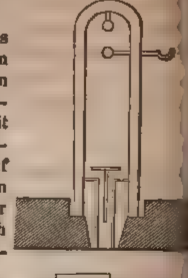
beb d geschlossen, von welcher ein Kupferdraht ausgeht, der bestimmt ist, nach jeder Detonation die Scheibe auf die urchbohrung zurückzubringen. Dieses äusserst bewegliche Venschlieset das Eudiometer genau während der Explosion und

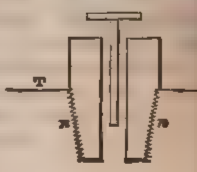
erhebt sich sofort nach derselben, um das Wasser eintreten

lassen, welches die erzeugte Leere ausfüllt. Die beistellende Figur zeigt das In-

strument an seinem Platze befestigt.

Wenn die Bank der Wanne r aus Metall und folglich dünn ist, so lässt man unten einen conischen Ring nn daran löthen, der innerlich mit Schraubenwindungen versehen ist, um den Kork mit dem Ventil fest zu balten. Vor der Detonation setzt man das Eudiometer auf den Kork, der genau passend geschnitten sein muss, und drückt es fest mit einer Hand auf die ebene Unterlage. versuchte, das Eudiometer mit dem Ventilpfropfen zu versehen, ohne diesen an die Wanne zu befestigen, allein er wurde stets herausgeworfen. Um ihn festzuhalten, musste der untere Theil des Eudiometers mit Schraubengängen versehen sein. Die oben beschriebene Einrichtung aber scheint mir noch besser zu sein.





XI.

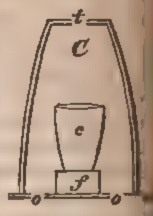
Einfaches Mittel, um einen gewöhnlichen Ofen als Muffelofen brauchen zu können.

Von

GAY - LUSSAC.

C ist ein gewöhnlicher Schmelztiegel, in dessen Boden ein kleines Loch t gebobrt ist. Der so vorgerichtete Tiegel kann in vielen Fällen als Muffel dienen.

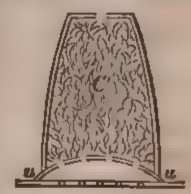
Will man eine Calcination in einem kleinen Tiegel e vornehmen, so stellt man ihn auf den irdenen Untersatz f und bedeckt ihn mit dem Tiegel C. Man setzt das Ganze auf den Rost eines gewöhnli-



chen Ofens und gieht Feuer nach Bedürfniss. Die Luft drie durch die Oeffnungen des Rostes oo ein und entweicht du le ohere Oessaung t, so dass die verdorbene Lust fortwährend uren neue ersetzt wird. Um eine hohe Temperatur zu haben, ann man den Tiegel C mit Kohlen bedecken, dann muss man ber auf die Oessaung t ein Tiegelstück locker auslegen, um is Hineinsallen der Kohlen zu verhüten.

Will man Kupferspäne zur organischen Analyse oxydiren,

wird der Tiegel C mit Kupferspänen gefüllt und mit einer Stürze uu beeckt, durch die man 4 bis 5 Löcher bert. Man lutirt die Stürze auf den egel, kehrt den Tiegel um und setzt unmittelbar auf den Bost eines Ofens. Singt man den Tiegel zum Dunkelothglüben, so wird das Kupfer rasch ydirt.



Diese beiden Anwendungen zeigen die Vortheile, welche von dieser neuen Art Mussel in vielen Fällen ziehen kann.

XII.

Ueber das chromsaure Chromsuperchlorid

Ph. Walter *) eine Arbelt bekannt gemacht, welche eben der Bestätigung des bereits Bekannten über diese merk-vürdige Verbindung einige neue Thatsachen enthält, die hier Auszuge folgen.

Zur Bereitung der Verbindung brachte der Verfasser in ine tabulirte Retorte ein inniges fein gepulvertes Gemenge von 00 Theilen geschmolzenem Kochsalz und 168 Th. neutralem bromsaurem Kali; nach Anbringung eines Vorstosses und einer mit zwei Tubulaturen versehenen Vorlage wurden allmähret durch eine in den Tubulus der Retorte gesteckte Sförmige kohre 300 Theile concentrirter Schwefelsäure gebracht. Bei Ilmähligem Zusatze der Säure und guter Abkühlung der Vorge gelang es, die sich entwickelnden Dämpfe vollständig zu andensiren, so dass nur Chlor entwich. Nachdem alle Säure ungesetzt war, wurde die Masse so lange gelinde erwärmt, is gelbe Dämpfe übergingen, womit die Operation abgebro-

^{*)} Aun. d. Chim. Decbr. 1837.

chen wurde. Die Verbindung wurde durch Destillation nigt, bis sie einen constanten Siedepunct zeigte. Dieserbei 118° C. unter 76 Millim. Druck, das specifische Gentand sich bei 21° = 1,71.

Die Analyse gab, übereinstimmend mit den von Rosohaltenen Resultaten:

 Chlor
 45,14

 Chrom
 35,58

 Sauerstoff
 19,28

entsprechend der Formel 2 CrO₃ + CrCl₆.

Der Bestimmung des specifischen Gewichts der Dät nach der Dumas'schen Methode stellten sich Schwierigke entgegen, indem die im Halse des Ballons sich condensirer Dämpfe das Glas angriffen und schwer schmelzbar mach Sie gelang mittelst der Anwendung von Ballons, deren Haschon auf der Hütte mit eingeriebenen Glasstöpseln verst worden waren, in einem Oelbade. Der Ballon wurde nach unter Wasser geöffnet, nachdem der Ballon äusserlich mit hasem Wasser gewaschen worden war, um den Druck der auf den Pfropfen zu vermindern.

Die Dichtigkeit des Dampfes fand sich = 5,9, die sobiger Formel berechnete ist = 5,48. Jedes Atom (= 3 Chrom, 6 Vol. Chlor, 6 Vol. Sauerstoff) repräsentirt als Volumina Dampf.

Mit der Analyse und dem specifischen Gewichte des Defes stimmt auch die Formel CrO₂ + Cl₂ überein, nach wecher man sich die Verbindung als aus CrO₂ und Chlor gedet vorstellen kann. Das hypothetische Radical CrO₂ Chromsäure (die = CrO₂ + O sein würde) spielte hier die Rolle eines einfachen Körpers, wie das Kohlenoxyd, Benzoyl u. s. w. Jedes Atom der Verbindung würde der Volumina Dampf repräsentiren. Der Körper erhielte dann Namen Chlor-Oxy-Chromsäure (ac. chloro-oxy-chromique).

XIII.

Veber die Zusammensetzung und das Alomgewicht der Stärke und des Dextrins.

V on

PAYEN.

(Annales de Chimie et de Physique, Juli 1837. S. 225.) Prüher angegebene Thatsachen beweisen,

- 1) Dass die Stärke bei ihren zahlreichen Modificationen le ihre chemischen Eigenschaften behält; dass man darin ihre sondern physischen Charaktere erkennen kann, wenn man auf verschiedenen Stufen der Aggregation zwischen ihren intetrenden Theilchen Rücksicht nimmt.
- 2) Dass eine einfache mechanische-Wirkung mehrere Grade mer Desaggregation erzeugen kann.
- 3) Dass Wasser mit Hülfe der Wärme und der mechanihen Wirkung die Desaggregation noch weiter zu treiben gektet, ohne ihre Grenzen zu erreichen.
- 4) Dass endlich mehrere chemische Agentien, die Diastase, e Schwefelsäure, das Kali, das Natron u. s. w. schneller die inzliche Auflösung der Stärke bewirken, indem sie ihr keinen π Charaktere mehr lassen, welche von ihrem eigenthümlichen ggregatienszustande abhängen, einer Art von Organisation, ie sich nicht unmittelbar wahrnehmen lässt. In Folge einer tzten Umwandlung also wird das Vermögen ihres Gewebes, ch auszudehnen und zusammenzuziehen, zerstört, eben so das 'ermögen, sich bei der Verbindung mit Jod blau zu färben der die verschiedenen Nüancen vom Violetten bis zum Rothen nach den Graden ihrer Zertheilung anzunehmen.

Aber sie behält alle ihre unbestrittenen chemischen Eigenchaften: 1) ihre Umwandlung in Zucker, sowohl durch die
liastase, welche auf keinen andern bekannten Stoff auf diese
Weise wirkt, als durch die Schwefelsäure; 2) ihre Wirkung
uf das polarisirte Licht; 3) ihre sich gleich bleibende Elemenarzusammensetzung.

Letzteren Punct habe ich in Bezug auf die reine Stärke md das durch die Diastase erhaltene Dextrin bestätigt und geunden, dass die Zusammensetzung der dichtesten Theile der

66 Payen, üb. d. Zusammens. u. d. Atomgewicht

Stärke, welche durch Frost zusammengezogen und bis zur gelichen Ausziehung gewaschen worden waren, von jenen n verschieden war.

Es baben daher sowohl die unveränderte Stärke als die nigen ihrer Theile, die sich am meisten zusammenziehen lasoder am meisten zusammengezogen sind, die nämliche chemical Zusammensetzung wie das Product ihrer vollkommensten A lösung. Es entsteht nun die Frage, oh es sich eben so mit ibn Intermediären Zuständen verbalten werde. Das würde 📶 natürlich acheinen. Indessen können mehrere merkwürdige 🕼 raktere auf die Ansicht leiten, dass entweder zwei oder me rere verschiedene Substanzen in der Stärke zom voraus handen wären, oder dass sie die durch das Zusammenwigder Hydratation, des Zerreibens oder der Hitze erzeugt den, dass sie also, ungezehtet ihrer gemeinschaftlichen Eige schaften, Unterschiede in ibrer chemischen Zusammensetzung 🥟 bieten würden. Es blieb noch zu untersuchen übrig, ob 🖤 verschiedenen Stärkearten, welche verschiedene Formen 🤚 einen verschiedenen Zusammenhang zeigen, ob endlich die ducte der Auflösung dieses Stoffes vermittelst der Schwefels oder der Alkalien wirklich eben so zusammengesetzt wären, das durch die Diastase erzeugte Dextrin.

Alle diese Fragen konnten nur durch vergleichende A lysen mit Bestimmtheit beantwortet werden, die mit reinen so wenig als möglich veränderten Substanzen angestellt we mussten.

Ich zog mit Sorgfalt vermittelst wiederholten Zerren und Waschens in der Kälte und bei 1000 1) die in dem Smeble am wenigsten zusammengehäuften Theile, 2) die Thwelche von Natur einen stärkern Zusammenhang haben einen noch grössern beim Abdampfen erhielten, aus.

Die erstern in dünnen Schichten bei + 75°C. getroolgaben bei zwei Analysen folgende Resultate: A. Angewandte Substanz 0,227 Gr.

Kohlensäure	0,338 Gr.
Wasser	0,141 Gr.
woraus sich ergiebt:	
c	41,1
H	6,8
0	52,1
	100.0.

B.	Sobstanz	227 Gr. *)
	Kohlensäure	0,328
	Wasser	1,134
	woraus folgt:	•
	C	89,0
	H	6,5
	• 0	54,5
		100,0.

Die zweiten, in Klümpchen bei derselben Temperatur geocknet, gaben:

Masser - 0,347 Gr.

Wasser - 0,205 Gr.

Woraus sich ergiebt:

C 40,3
H 6,5
O 53,2

100,0.

Diese Analysen gaben also den Sauerstoff und Wasserstoff den Verhältnissen, in welchen sie Wasser bilden. Sie beätigten weder den Ueberschuss von Sauerstoff, der neuerlich bei er einen angegeben wurde, noch den Ueberschuss von Wasstoff, der in der andern stattfinden sollte. Da aber die igewandte Substanz nicht fein genug zertheilt war, um sie ilkommen trocknen zu können, so glaubte ich eine Reihe von nalysen beginnen zu müssen, bei denen alle Substanzen fein epulvert und ausserdem eine jede auf verschiedene Grade der rockenheit gebracht waren, um zu beobachten, wie weit diest letzte Einfluss gehen könne.

Folgendes sind die bei dieser Operation erhaltenen Resultate:

1) Analyse der dichtern Portion, welche nach den zur Betitung der zwei Amidine angegebenen Verfahrungsarten ausezogen wurde.

A. Getrocknet zwischen + 75 und 80 °C. an der Lust: ubstanz 0,3 Gr.

Kohlensäure 0,467 Gr.
Wasser 0,166 Gr.
woraus folgt:

C 40,073
H 6,142
O 50,585.

*) Am Ende der Analyse platzte die Röhre, ehe wahrscheinlich die letzten Portionen des Kohlenstoffes verbrannt waren.

68 Payen, üb. d. Zusammens. u. d. Atomgewich

B. Dieselbe, getrocknet zwischen + 140 und findem trocknen luftleeren Raume.

Da der Verlust gleich 0,05 gewesen war, so läst daraus folgende Zusammensetzung ableiten:

C 45,3 H 5,9 0 48,8 100,0.

C. Eine neue durch die nämlichen Mittel erhaltene N wurde sechsmal im trocknen luftleeren Raume bei der Tr ratur von 100 Grad getrocknet.

Folgendes sind die Resultate der Analyse derselben:

Angewandte Substanz 0,25 Gr.

Kohlensäure 0,402 Gr.

Wasser 0,738 Gr.

woraus hervorgeht:

C 44,493

H 6,127

O 49,380

100,000.

2) Analysen des am leichtesten zertheilbaren Theiles, cher durch die zur Bereitung des Amidias angegebenen ausgezogen wurde.

A. Getrocknet im trockenen luftleeren Raume bei

Angewandte Substanz 0,2 Gr.

Kohlensäure 0,320 Gr.

Wasser 0,113 Gr.

woraus sich ergieht:

C 44,270

II 6,24

O 49,46

100,00.

Amidin der Maranta arundinacea, getrocknet bei i im luftleeren Raume:

Substanz 0,3 Gr.

Wasser 170 Gr.

Kohlensäure 1111 Gr.

Waraus folgt:

C 44,3

H 6,2

O 49,5

- 3) Analyse der unveränderten, durch Alkohol und Wasser zweinigten Stärke.
- A. Kartoffelstärke, getrocknet an der Luft bei einer Temmatur von + 75°. Alsdann sechsmal im luftleeren Raume
 i einer Temperatur von 140 bis 145° getrocknet, verlor sie
 0466, und in diesem Zustande analysirt, gab sie:

ngewandte Substanz

Kohlensäure 0,350 Gr.

Uasser 0,578 Gr.

0,201 Gr.

woraus folgt:

C 45,69

H 6,37

47,94

100,00.

B. Die nämliche Stärke, unmittelbar im trocknen luftleen Raume bei einer Temperatur von 100° getrocknet: ngewandte Substanz 0,3 Gr.

Koblensäure 0,475 Gr.
Wasser 0,165 Gr.
woraus folgt:

C 43,81
H 6,10
50,09
100,00.

C. Satzmehl der Pastinake, getrocknet bei 80° an der ist:

igewandte Substanz 0,350 Gr.

Kohlensäure 0,551 Gr.
Wasser 0,205 Gr.
Hieraus ergiebt sich:

C 43,56 H 6,50 O 49,94 100,00.

D. Dasselbe, dreimal im trockenen lustleeren Raume bei ner Temperatur von 140 bis 145° getrocknet, verlor 0,032 ines Gewichtes, weswegen es zusammengesetzt ist aus:

> C 45,23 H 6,30 0 48,47 100,00.

E. Ein Theil desselben Satzmehles (vorher bei 800 ge-

70 Payen, üb. d. Zusammens. u. d. Atomgewicht

trocknet) wurde im luftleeren Raume bel 100° getrocknet und verlor 0,02. Nimmt man also an, dass diese Wassermenge von der Analyse C entfernt worden wäre, so hätte diese folgende Zusammensetzung geben müssen:

> C 44,45 H 6,39 Q 49,16 100,00.

F. Satzmehl der Bohnen, merkwürdig durch seine höckerige und gekrümmte, zuweilen sogar wurmförmige Gestalt. Bel 75 bis 80° an der Luft getrocknet, bot es bei seiner Analyst folgende Resultate dar:

Angewandte Substanz 0,250 Gr.

Kohlensäure	0,390 Gr.
Wasser	0,138 Gr.
sind gleich:	
C	43,165
H	6,125
0	51,31
	100.00.

G. Dasselbe Satzmehl, bei 100 im trocknen luftleeren Raume getrocknet, verlor 0,029. Bei Berücksichtigung dieser Wassermenge hätte die Analyse geben müssen:

> C 44,4 H 6,0 49,6 100,00,

H. Satzmehl der Maranta arundinacea. Diese Stärke, welche im Handel unter dem Namen Arrow-root vorkommt, wird wegen der Abwesenheit jeder flüchtigen Substanz geschätzt, die ihr, wie andern Stärkesorten, einen unangenehmen Geruch geben könnte (in welcher Hinsicht sie der durch Alkohol gereinigten Kartoffelstärke gleicht), bietet übrigens eine eigenthümliche Bildung dar. Eine ziemlich grosse Anzahl ihrer Korner, unter dem Mikroskope beobachtet, scheint durch eine Fläche, welche durch ihren Mittelpunct geht oder dieser Richtung parallel läuft, abgeschnitten zu sein.

Es wurde bei 80 Grad an der Luft getrocknet. Wird es in diesem Zustande analysirt, so erhält man folgende Resultate:

Angewandte Substanz 0,4 Gr.

Kohlensäure 0,639 Gr.

Wasser 0,229 Gr.

woraus folgt:

C 43,51

H 6,35

0 50,14

100,00.

300

ł

Bei 100 Grad in dem trocknen lustleeren Raume getrocknet, verlor es 0,0185. Berechnet man seine Zusammensetzung nach Abzug seiner Wassermenge, so sindet man:

> C 44,33 H 6,25 O 49,42.

I. Endlich zweimal bei + 140° getrocknet, verlor es noch 0,008, woraus sich ergiebt:

C 44,6 H 6,1 Q 49,3 100,0.

4) Vergleichende Analysen der durch verschiedene Agentien aufgelösten Stärke (Dextrin).

Eine letzte Reihe von Untersuchungen diente zu bestimmen, ob das Product der gänzlichen Auslösung der Stärke durch sehr verschiedene chemische Agentien gleiche Zusammensetzung mit der unveränderten Stärke und ihren mehr oder weniger dichten Theilen habe.

K. Ich untersuchte zuerst eine im Grossen vermittelst einer besondern Röstung erhaltene Substanz, welche das Satzmehl fast ganz löslich macht und ihm eine fahlgelbe, mehr oder weniger dunkle Farbe giebt. Es ist unter dem Namen Leïocomme bekannt.

Beim Beobachten unter dem Mikroskope sieht man, dass die Körner dieses Satzmehles nicht merklich in ihrer Gestalt verändert oder zerrissen worden sind.

Durch Waschungen in der Wärme und Kälte mit Alkohol von 36°, nachher von 30°, entzieht man ihm den grössten Theil seines Farbstoffes. Seine Reinigung wird durch Auflösung im Wasser von 90°, durch Filtriren und Abdampfen, Fällen mit Alkohol und durch Trocknen vollends bewerkstelligt. Löst

72 Payen, üb. d. Zusammens. u. d. Atomgewicht

man es alsdann in warmem Wasser auf, dampft es bis zu Trockne ab, so erhält man es durchsichtig und brüchig. Feit gepulvert und an der Luft bei einer Temperatur von 80° getrocknet, gab die Analyse desselben folgende Resultate: Angewandte Substanz 0,2 Gr.

| Kohlensäure | 0,312 Gr. | Wasser | 0,112 Gr. |
| Dies entspricht: | C | 43,16 | 6,21 | 0 | 50,63 | 100,00.

B. Eine Portion von der nämlichen Substanz bei 1000 in luftleeren Raume getrocknet, verlor 0,025. Diess würde in die sem Zustande der Trockenheit folgende Zusammensetzung des selben geben:

C 44,9 6,0 49,8 100,0.

B. Ein analoges Handelsproduct, Dextringummi (gomme dextrine) genannt, zeigt gleichfalls die Formen der Stärkekörner, es ist löslicher und nicht so gefärbt als das vorige. Gedreinigt gab es bei der Analyse auf drei Decigramme Substanz:

Kohlensäure 0,48
Wasser 0,169
oder
C 44,27
H 6,97
O 49,46
190,00,

Es war bei + 100° im luftleeren Raume getrocknowerden.

C. Die Stärke lässt sich in der Kälte durch ein Verfahren löslich machen, das dem ähalich ist, welches Biot zur Krahaltung des Dextrins anwendete. Man zerreibt sie mit ihrem gleichen Gewichte concentrirter Schwefelsäure, verdünnt und zerreibt das Magma mit seinem halben Volumen Wasser, lässt das Gauze eine Stunde lang stehen, fällt durch Alkohol und verdünnt es mit Wasser (zehnmal abwechselnd), löst es auf

rirt und dampft es nachher bis zur Trockne ab. Alsdann rd es zerrieben, im trocknen luftleeren Raume bei einer Temnatur von 100° getrocknet. In diesem Zustande analysirt, gab nach lösliche Stärke:

gewandte Substanz, 0,3 Gr.

Kohlensäure	0,476 Gr.
Wasser	0,476 Gr. 1,165 G r.
woraus sich ergiebt:	•
C	43,57
H	6,11
0	50 ,3 %
	100,00.

D. Man erhält auch die Auslöslichkeit der Stärke, wenn an sie mit 0,5 ihres Gewichtes Natron oder Kali behandelt, elche in fünfundzwanzigmal so viel Wasser dem Gewichte ch rein aufgelöst wurden, indem man zehn bis zwölf Stunnang die Mischung bei einer Temperatur von 50 bis 600 hält und sie von Zeit zu Zeit umschüttelt; man scheidet hierf die fremdartigen Körper, wie eben erwähnt, durch Alkohol d Wasser abwechselnd, nachher vermittelst Filtrirens und Abmpfens bis zur Trockne ab. Die Substanz, so zubereitet und i 800 getrocknet, giebt folgende Zahlen:

ngewandte Substanz, 0,295 Gr.

Kohlensäure	0,4585 Gr.
Wasser	0,164 Gr.
Daraus folgt:	
\mathbf{c}	43,00
H	6,17
0	50 ,8 3
	100,00.

Die nämliche Substanz, bei 100° im trocknen luftleeren laume getrocknet, verliert 0,00959. Dadurch lässt sich ihre lusammensetzung zurückführen auf:

\mathbf{C}	44,8
H	6,0
0	49.2.

Es werden also alle analysirten Substanzen nach völligem frocknen bei einer Temperatur von 100° im luftleeren Raume lurch die Formel C_{12} H_{10} O_5 oder C_{24} H_{20} O_{10} dargestellt. Las Trocknen zwischen + 140 und 145°, wenn es sie nicht uf eine beträchtliche Weise verändert, modificirt so wenig ihre

74 Payen, üb. d. Zusammens. v. d. Atomgewicht

Elementarzusammensetzung, dass deswegen für sie keine an dre Formel angenommen werden könnte.

Es blieb noch übrig, das Atomgewicht des Dextrins modem für die Stärke angenommenen zu vergleichen, um die selange erörterte Frage völlig zu Entscheiden und alle vorige Resultate zu controliren. Diese neuen Untersuchungen boten Schwierigkeiten einer andern Art dar, die ich endlich überwunden habe.

Atomgewicht des Dextrins, abgeleitet aus seinen Verbindun gen mit dem Bleioxyd und dem Baryt.

Das ganz tein erhaltene Dextrin zeigt den letzten Grad der Zertheilung der Stärke. Auch lassen sich die wässeriger Auflösungen des Dextrins durch keines der zahlreichen bisher versuchten Agentien fällen, welche die aufgequollene und im Wasser aufgelöste Stärke zusammenziehen und in ihr Eigenschaften offenbaren, die von der Organisation und der eigenthümlichen Gruppirung ihrer integrirenden Molecüle abhängen

Indem ich annahm, dass, wenn das Dextrin noch nich hätte durch eins der Metalloxyde gefällt werden können, die sich mit den meisten organischen Substanzen verbinden, dies entweder davon abbängen konnte, dass die Verbindung löslich war, oder davon, dass sie in Gegenwart einer sogar schwachen Säure nicht möglich gewesen wäre, versuchte ich zuerst nicht sehr kräftige auflösende Agentien völlig gesättigt, nach her eine Base anzuwenden, welche auf die organische Substanz ohne Wirkung ist.

Folgendes sind die Resultate der nach diesen Ansichten unternommenen Untersuchungen:

Das Dextrin, bis zur Sättigung in Alkohol von 0,56° bei einer Temperatur von + 24° aufgelöst, setzte sich als Hydrat in Syrupconsistenz und in um so grössern Mengen ab, je mehr die Temperatur sank. Es wurde durch abermaliges Brwärmen bei + 24° und durch Schütteln aufgelöst.

Diese Auflösungen in verschiedenen Verhältnissen wurdet durch wasserfreien Alkohol oder solchen von 0,95 reichlich gefällt. Keine derselben wurde durch die wässerigen Auflösungen des neutralen oder drittelessigsauren Bleioxydes gefällt.

selbst nicht durch eine gesättigte Auflösung des neutralen essignauren Bleioxydes in Alkohol von 0,56 Graden.

Dieselben Thatsachen wurden beim Zusammenmischen der gesättigten Auflösungen des Dextrins und essigsauren Bleioxy-des in Alkohol von 0,4 beobachtet.

Da diese Mittel noch nicht das Fällen des verbundenen Dextrins bewirkte, so wurde das zweite Versahren versucht.

In dieser Absicht wurde ein Ueberschuss von Ammoniak meiner verdünnten wässerigen Auflösung von neutralem essigsaurem Bleioxyd hinzugesetzt. Die Flüssigkeit wurde filtrit. Nach Verlauf einiger Stunden fing sie an, weisse, sehr felne, nadelförmige, glänzende Krystalle abzusetzen, die sich almählig gruppirten.

Wenn man in eine kalte concentrirte Auflösung von esigsaurem Bleloxyd einen Ueberschuss von Ammoniak giesst,
m findet soglich ein reichlicher Niederschlag statt. Durch Erböhung der Temperatur und Hinzusetzen eines Volumens Wasier wird das Ganze aufgelöst und eine sehr langsame Krystalisation in strahligen Büscheln folgt bei der Abkühlung.

K

.2

...

:5

ï

Ammoniak, in eine bei + 20° gesättigte Auflösung des teutralen essigsauren Bleioxydes in Alkohol von 0,4 gegossen, giebt einen so reichlichen Niederschlag, dass die Mischung gerinnt.

Wenn man dieses dem Anscheine nach undurchsichtige und amorphe Magma unter dem Mikroskope untersucht, so erkennt man, dass es aus denselbeu oben beschriebenen nadel-förmigen Krystallen besteht, die aber weit feiner sind.

Löst man sie übrigens bei einer Temperatur von + 80° ohne Zutritt von Lust wieder auf, so erzeugen sie dieselben Krystallisationen in strahligen Warzen.

Vor wie nach der Krystallisation gaben die wässerigen Anflösungen des essigsauren Bleioxydes, eben so wie die abgesondert wieder aufgelösten und noch einen Ueberschuss von Ammoniak enthaltenden Krystalle mit den Auflösungen des Dextrins einen weissen, undurchsichtigen, sehr voluminösen, durch einen Zusatz von Essigsäure*) löslichen Niederschlag. Diesel-

*) Die Gegenwart des Ueberschusses an Ammoniak ist ohne Zweifel die bestimmende Ursache der Reaction, weil sich diese Base mit der Essigsäure in dem Augenblicke verbirdet, wo das Bleioxyd

74 Payen, üb. d. Zusammens. u. d. Atomgewic

Elementarzusammensetzung, dass deswegen für sie keind dre Formel angenommen werden könnte.

Es blieb noch übrig, das Atomgewicht des Dextrictedem für die Stärke angenommenen zu vergleichen, um lange erörterte Frage völlig zu entscheiden und alle von Resultate zu controliren. Diese neuen Untersuchungen Schwierigkeiten einer andern Art dar, die ich endlich wunden habe.

Atomgewicht des Dextrins, abgeleitet aus seinen Verbis gen mit dem Bleioxyd und dem Baryt.

Das ganz zein erhaltene Dextrin zeigt den letzten der Zertheilung der Stärke. Auch lassen sich die wüsse Auflösungen des Dextrins durch keines der zahlreichen versuchten Agentien fällen, welche die aufgequollene www. Wasser aufgelöste Stärke zusammenziehen und in ihr schaften offenbaren, die von der Organisation und der thümlichen Gruppirung ihrer integrirenden Molecüle abbe-

Indem ich annahm, dass, wenn das Dextrin noch bätte durch eins der Metalloxyde gefällt werden könne sich mit den meisten organischen Substanzen verbinden entweder davon abhängen konnte, dass die Verbindung war, oder davon, dass sie in Gegenwart einer sogar ohen Säure nicht möglich gewesen wäre, versuchte ich nicht sehr kräftige auflösende Agentien völlig gesättigt, her eine Base anzuwenden, welche auf die organischestanz ohne Wirkung ist.

Folgendes sind die Resultate der nach diesen Ar unternommenen Untersuchungen:

Das Dextrin, bis zur Sättigung in Alkohol von Q, einer Temperatur von + 24° aufgelöst, setzte sich als H Syrupconsistenz und in um so grössern Mengen ab, je v Temperatur sank. Es wurde durch abermaliges Krwfr + 24° und durch Schütteln aufgelöst.

Diese Auflösungen in verdurch wasserfreien Alkob gefällt. Keine derselben enngen des neutralen och

58hen der 118--ten -úch des ·cieubei lede 283 hne alte 447 1111 sich on suren a O, === THE RESERVE THE REPORT OF 1宝-der No. Times o develop

76 Payen, üb. d. Zusammens. u. d. Atomgewicht

hen Agentien fällen weder den im Wasser, noch den in mehoder weniger verdünntem Alkohol aufgelösten Rohrzucker, noch die wässerige Auflösung des Stärkzuckers; sie fällen aber di Auflösung dieses letztern Zuckers in Alkohol, und der Niederschlag ist im Wasser löslich.

Folgendes sind die Resultate, welche bei Anwendung de ammoniakalischen essigsauren Salzes **) zur Fällung des Dextrins erhalten wurden. Dasselbe Salz lässt sich vielleich zur Bestimmung des Atomgewichtes einiger andern organische Substanzen anwenden, welche sich schwer verbinden lassen.

5 Decigramme Dextrin-Bleioxyd, welche dadurch erhalten wurden, dass das Dextrin in einen Ueberschuss des Reagens gegossen wurde, wohl gewaschen und bei 50° im lut leeren Raume getrocknet, nachher verbrannt, liessen einen Rückstand von Bleioxyd, der 2,89 wog, so dass diese Menge mit 1.1 Dextrin verbunden war.

Hieraus folgt 2,19:2,11 = 1394,5:1018,1.

Nun würde aber die Elementarzusammensetzung des Des trins, so wie ich angegeben habe, geben:

	1021,0.
0,5	500,0
H ₁₀	62,4
Cia	458,6

Das dem Alome des Bleioxydes aquivalente Gewicht de Dextrins muss also gleich 1021 sein.

Um zu sehen, ob nicht noch eine andere Zusammensen zung bestehen könne, veränderte ich die Umstände der Reaction auf folgende Weise. Das ammoniakalische essigsaure Salwurde in kalter wässeriger Auflösung allmählig und unter heftigem Umschütteln in eine warme Auflösung des Dextrins gegossen. Bei jedem Zusatze sah man einen Niederschlag sich bilden und bei der Bewegung verschwinden.

mich zum Dextrin begiebt. Wirklich halten die nadelförmigen, wolf gewaschenen und im luftleeren Raume getrockneten Krystalle ket Ammoniak mehr zurück, und ihre Auflösung fällt das Dextrin nicht mehr. Die Fällung findet statt, wenn man alsdann Ammoniak der Mischung zusetzt.

**) Ich bezeichne hiermit die Auflösung des dreifschbaeisches essigsaures Bleioxydes, welches essigsaures Ammoniak und eine Ueberschuss von Ammoniak enthält.

Es wurde auf diese Weise fortgefahren, bis sich ein permanenter Niederschlag erzeugte, welcher an Volumen fast der Hälfte von dem gleich war, was ein Theil der nämlichen Auflösung bei einem Ueberschusse des Reagens geben konnte.

Der so erzeugte Niederschlag wurde gesammelt und ohne Estritt von Kohlensäure gewaschen.

Die überstehende klare Auflösung enthielt eine eigenthümiche Verbindung von Oxyd und Dextrin; denn sie wurde durch Alkohol in dem Grade gefällt, dass sie eine weit grössere Kenge Dextrin aufgelöst haben musste. Ich werde die Analyse dieser Verbindung weiter unten angeben.

Das Waschwasser enthielt abnehmende Mengen der vorigen und der den Niederschlag bildenden Verbindung. Ich habe nich durch mehrere Einäscherungen davon überzeugt.

ı

Der Niederschlag selbst enthielt noch eine merkliche Menge dieses Gemenges. Es musste zweimal folgender Reinigung unterworsen werden, um ihm eine constante Zusammensetzung zu geben, welche neue Waschungen nicht mehr veränderten. Der Niederschlag wurde in der Wärme aufgelöst, die Auflösung in einer Retorte abgedampft, bis der Siedepunct gleich 1150 war. Nach dem Erkalten erzeugte ein Ueberschuss von Ammoniak den Niederschlag, welcher gesammelt, gewaschen und getrocknet wurde.

Um so sehr als möglich die Wirkung der Kohlensäure der Luft zu vermeiden, wurden alle Waschungen und Filtrirungen mit Wasser, dem das Gas entzogen war, und in einem verschlossenen Behältnisse vorgenommen, welches auf ausgedehnten Flächen Kalkhydrat enthielt. Uebrigens wurde bei jeder Manipulation noch keine Minute darin verweilt, und die Gefässe wurden jedesmal unter Glocken gestellt, welche durch eine Auflösung von Aetznatron abgesperrt waren.

Die so gereinigte Verbindung wurde bei + 100° getrocknet, bis der Verlust aufhörte. Als sie darauf in unfühlbares Pulver verwandelt wurde, entwickelte sie eine neue
Menge Wasser bei der nämlichen Temperatur, dann gab sie
nach völligem Verbrennen folgende Resultate:

3 Decigramme wurden reducirt auf:

1ster Versuch. 2ter Versuch. 3ter Versuch. Mittel.

1,18 1,225 1,202,

78 Payen, üb. d. Zusammens. u. d. Atomgewicht

woraus folgt 120,2 : 179,8 = 1294,5 : 2086#).

Wenn man annimmt, dass diess die Verbindung eines Almes zu einem Atom sei, so müsste das Atomgewicht des Dottrins durch C₂₄ H₂₀ O₁₀ dargestellt werden, welche Resultaunser erster Versuch annehmbar machte, weil er mit einer Metalloxyd reichen Verbindung stattfand, die folglich doppelbasisch sein musste.

Da die Auflösung des Baryts in Holzgeist von Dum und Peligot mit Erfolg angewendet worden ist, um de Atomgewicht des Rohr – und Traubenzuckers zu bestimmt po versuchte ich auch dieses Reagens.

Der Holzgeist von 97° nach Gay-Lussac's Aräomete mit seinem Volumen Wasser verdünnt, kann in allen Verhältnissen mit der bei einer Temperatur von + 24° gesättigt Auflösung des Dextrins in Alkohol von 0,56° gemischt wo den, ohne dass ein Niederschlag stattfindet. Diese Mischmaber wird in voluminösen Flocken durch das ammoniakalischessigsaure Bleioxyd gefällt. Dasselbe findet bei der Auflösundes Dextrins in Holzgeist von 0,5 statt. Ein Ueberschuss die ser Auflösung löst den Niederschlag, besonders in der Wärmwieder auf. Nach dem Erkalten setzt sich ein Theil des Der frins in wasserhaltigen Flocken ab.

Wenn man den Baryt fast bis zur Sättigung in Holzgei auflöst, nachber ihn mit seinem Volumen Wasser verdünnt un umschüttelt, so sieht man bald krystullinische Flocken sich i der Flüssigkeit zeigen und immer grösser gefällt werden, it dem sie das Ausschen von Barythydrat zeigen.

Die überstehende Auflösung von Baryt, mit ihrem Voldmen Wasser verdünnt, seblägt die Auflösung des Dextrins in Alkohol reichlich nieder. Der Niederschlag ist in einem Ueberschusse von Wasser in der Kälte und noch mehr in de Wärme löslich. Die Auflösung des Dextrins in Holzgeist wird gleichfalls durch das nämliche Reagens gefällt. Die Flüssigskeit wird bei Erhöhung der Temperatur durchsichtig.

^{*)} Die Verbindung des Dextrins, welche über dem Niederschlagsstand, wurde durch Alkohol abgeschieden und an der Luft geglübe das Blei durch Salpetersäure oxydirt. Das Bleioxyd betrug 1 Atomauf 6 Atome Dextrip.

Ich versuchte daher, auch das Atomgewicht des im Alkohol von 0,56° oder in Holzgeist von 0,5° aufgelösten Dextrias aufzusinden, indem ich es mit dem Baryt verband; der in dem mit seinem Gewichte Wasser verdünnten Holzgeiste aufgelöst war, mit dem nämlichen wusch und ohne Zutritt von Lust, der zum wenigsten gegen den Zutritt der Kohlensäure geschützt, auslöste, in dem lustleeren Raume trocknete u. s. w.

Wenn der Barytniederschlag gewaschen ist, schlägt man des Filter in Lagen von nicht geleimtem Papiere ein und läsat sechs bis acht Stunden lang den grössten Theil der Flüssig-keit aufsaugen.

Der Niederschlag muss dann weggenommen und schnell den Papier in das Trocknungsgefäss gebracht werden, um zu verhüten, dass es sich selbst in das Papier hineinziehe. Wirklich wird der Niederschlag, wenn die Wassermenge wegen der grössern Flüchtigkeit des Holzgeistes zunimmt, lange vor dem Trocknen slüssig.

Dieser Niederschlag lässt sich übrigens sehr schwer in dem luftleeren Raume oder in einem Luftstrome, der frei von Kohlensäure ist, trocknen. Man muss von Zeit zu Zeit ein sehr wenig durchdringliches Häutchen zerreissen, das sich auf der Oberstäche bildet, oder ihn in sehr dünnen Schichten ausbreiten.

Ich habe ihn trocken und pulverig dadurch erhalten, dass ich die Entfernung des Wassers durch zweimaligen Zusatz von Holzgeist unterstützte, durch Erhöhung der Temperatur bis zu + 180°, zu der ich ganz allmählig aufstieg und die ich nachher vierundzwanzig Stunden erhielt, durch Reiben und wiederholtes Austrocknen während eines gleichen Zeitraumes bei der nämlichen Temperatur.

Die Zusammensetzung aus Baryt und Dextrin, trocken vermittelst aller vorher angegebenen*) genauen Vorsichtsmaassregeln bereitet, gab, nachdem die Resultate verschiedener Ver-

^{*)} Sie hielt das Wasser so fest zurück, dass, als sie durch den Einstus eines Stromes trockner von Kohlensäure freier Lust bei einer 6 Stunden erhaltenen Temperatur von 1006 fest und pulverig geworden war, ihr Verlust durch Einäscherung nach einem beträchtlichen Aufblähen 231 auf 300 betrug. Es blieben nur 69 Baryt. Nun ist aber 69: 231 = 956,9: 3208. Zieht man von

80 Payen, üb. d. Zusammens. u. d. Atomgewicht

brennungen übereinstimmend geworden waren, felgende Zahle.

Drei Decigramme liessen als Rückstand:

 1ster Versuch.
 2ter Versuch.
 3ter Versuch.
 Mittel.

 0,96
 0,59
 0,95,5
 0,95,5

 oder 95,5
 Baryt auf 204,5
 Dextrin.

Hieraus folgt 95,5 : 204,5 == 956,9 : 2049. Endlike macht man folgenden entscheidenden Schluss, dass das Atom gewicht des Dextrins, durch die Formel C_{24} H_{20} C_{10} darge stellt, theoretisch gleich 2042 ist.

Um alle vorigen Resultate völlig zu controliren, entschlosich mich, die Zusammensetzung aus Dextrin und Bleioxydurch Kupferoxyd zu bestimmen und die erhaltenen Zahlen midenen zu vergleichen, welche die entsprechende bestimmen Stärkeverbindung geben würden.

Die Klementaranalyse des doppelthasischen Dextrin - Blei oxydes gab folgende Resultate:

Angewandte Substanz 842 Milligramme.

Kohlensäure		578	
Wasser	1.7	1 /4	200,

woraus sich ergiebt:

Kohlenstoff	1,58}	
Wasserstoff	0,22 3,57 1,77	1
Sauerstoff	1,77	8,42
Bleioxyd	4,85)

und das Verhältniss zwischen dem Oxyde und dem Dextra 485: 3,57 = 2789: 2052, oder die Formel 2Pb O_{24} H. O_{10} , die man entweder aus der Summe der Elemente de organischen Substanz, oder auch aus ihren unter sich proportionirten Gewichten ableitet.

Das neutrale Dextrin – Bleioxyd gestattete dieselben Schlüssund seine Formel schien PbO C_{24} H_{20} O_{10} zu sein. Das averbundene Dextria bot also ein Beispiel von Isomerie mit den Rohrzucker dar.

dieser Zahl das damit verbundene Acquivalent des Dextrins oder 204 ab, so bleibt 1161 oder fast 10 Atome Wasser übrig. Eben so, be 1400 getrocknet, behält sie 7 Acquivalente Wasser und bläh sich noch vor dem Verbrennen auf. Nur nach einem zwölfstündigen Trocknen bei + 1800 bis 1900 hörte sie auf, sich aufzublähet und die Verhältnisse ihrer Bestandtheile änderten sich nicht mehr Uebrigens hatte sie ihre Auflöslichkeit im Wasser und ihre ander Charaktere behalten.

Da jedoch der letztere ein Atom Wasser in freiem Zunde enthält, das man ihm bei seiner Verbindung entzichen nn, so glaubte Dumas, dass diess nicht beim Dextrin der ill sein werde, und nachdem er diesen Zweifet durch Anaben zweier bei + 180° im luftleeren Raume getrockneten xtrin - Bleioxyde bestätigt hatte, so vermochle er mich, mich dieerseits davon zu überzeugen. Ich unterwarf daher das reifachbasische gepulverte unfühlbare Dextrin - Bleioxyd, welles mir die vorher analysiste Menge gegeben hatte, von Neudem Trocknen im trocknen luftleeren Raume zweimal bei mer Temperatur von 175° bis 180°.

Die ursprünglich weisse Verbindung nahm durch diese böhung der Temperatur eine deutliche fahlgelbe Farbe an; war aber in schwacher Essigsäure löslich geblieben, ohne dekstand, ohne Gasentwickelung und ohne Färbung. Sie hatte beine merkliche Veränderung erlitten.

3535 Milligramme wurden bei dieser Operation auf 3447 educirt, woraus sich ergiebt, dass die 942 analysisten Milligramme sich auf 820 reduciren lassen würden, welche gleich auf:

Diese Zahlen entsprechen der Formel 24 H₁₈ O₉ 2Pb O, welcher der Kohlenstoff sich zum Wasserstoff verhält = 17,28: 112,32, oder auch = 158: 19,45, und das Dextin - Bleioxyd zur organischen Substanz = 4718: 1929, oder nich = 820: 335,2. Vergleicht man alle Zahlen der Formel mit deuen der Analyse, so findet man:

		Berechnung.	Versuch.
C24	9,18,24	19,45	19,2
H ₁₈	112,5	2,38	2,4
O ₂	900,0	19,17	19,3
2 Pb 0	2789,0	59,0	59,1
	4719,74	100,00	100,0.

Das neutrale Dextrin-Bleioxyd verlor beim Trocknen bei + 175° C. in Bezug auf die organische Substanz eine gleiche Menge Wasser. Es wird daher das Bextrin, welches so trok-ken ist als man es erbalten kann, durch C34 B30 O10 dar-

gestellt. Es enthält aber alsdann 1 Atom chemisch gebunden. Wasser. Dieses kann ihm nach seiner Verbindung mit de Bleioxyd entzogen werden, und dann ist sein Atomgewich C_{24} H_{16} $O_9 = 1930$.

Es blieb noch zu untersuchen übrig, ob das Atomgewich der reinen Stärke gleich sei dem des Dextrins, was den letz ten Beweis der chemischen Identität beider Körper abgebe oder beweisen konnte, dass sie, bei derselben Zusammsetzun in ihrem isolirten Zustande, doch in ihren Verbindungen verschieden wären.

Ich bereitete daher ein zweifachbasisches Amylon-Bleoxyd, indem ich 2 Gramme reiner Stärke mit 250 Gramme Wasser behandelte, die Mischung bis zum Sieden erhitzt welches 20 Minuten lang ohne Abdampfen unterhalten wurde. Di ganze Flüssigkeit auf zwei Filter gebracht, gab eine helle Auf lösung, welche in einen Ueberschuss der Auflösung des ammoniakalischen essigsauren Bleioxydes gegossen wurde. De Niederschlag, auf einem Filter gesammelt, gewaschen, getrock net, im trocknen luftleeren Raume bei einer Temperatur vorungefähr 180° C. abtropfen gelassen, nahm alsdann eine fahl Farbe an, ähnlich der des derselben Temperatur unterworfens Dextrin-Bleioxydes.

Die Elementaranalyse dieses Amylon-Bleioxydes gab folgende Resultate:

Angewandte Substanz 8,245 Decigramme.

Wasser	1,97
Kohlensäure	0,37,
woraus folgt:	
112,5 : 12,5 == 1,97 : ■	2,188
1,97 = 0,2188	17,512
27,65 : 76,5 == 6,37 : C	17,624
Pb O	45,126
	82,450,

Bei diesen Zahlen ist das Verhältniss des Oxydes zu gering, um genau der zweifachbasischen Zusammensetzung entsprechen zu können, aber die Bildung einer kleinen Mengeneutralen Amylon – Bleioxydes reicht zur Erklärung dieser Resultates hin, und es ist noch schwieriger, es in Bezug auf die Stärke, wegen ihrer Zusammenziehbarkeit, als bei der Dextrin zu vermeiden. Uebrigens ändert diese nichts in der

Verhältnissen zwischen den Elementen der organischen Substanz.

Man sieht, dass sie der Formel C24 H18 O9 entsprechen.

· Vergleicht man bei den Zahlen der Analyse das Verhältniss zwischen dem Kohlenstoffe und Wasserstoffe mit dem,
welches die Theorie giebt, so erhält man wirklich 17,624:
2,188 = 917,28: 113,8 statt 112,5.

Ich glaubte jedoch, es versuchen zu müssen, den Formeln der Theorie bei den Versuchen noch näher zu kommen, und bereitete in dieser Absicht eine zweite Menge Amylon-Bleioxyd, indem ich noch mehr Vorsichtsmaassregeln nahm, un die Bildung des neutnalen Amylon-Bleioxydes zu vermeiten. Um die Substanz auch noch besser zu trocknen, verwandelte ich sie im Augenblicke der letzten Aussetzung im trocknen luftleeren Raume bei 180° in ein unfühlbares Pulver.

Folgendes sind die Resultate der Analyse:

Angewandte Substanz 8,55.

3

.

A

Kohlensäure 6,40
Wasser 1,95,
woraus sich ergiebt:

Man sieht, dass die Base hier noch von der theoretischen Menge abweicht. Aber die Formel der organischen Substanz bimmt so genau als möglich mit diesen Zahlen überein. Wirk-lich findet man, wenn man das Verhältniss des Kohlenstoffes zum Wasserstoffe bestimmt, 177,1: 21,66 = 917,28: 112,20 statt 112,32. Diess zeigt, dass die der Analyse unterworsene Zusammensetzung eine kleine Menge neutrales Amylon-Blei-oxyd enthielt.

Berzelius war zu demselben Schlusse gelangt, indem er das basische salpetersaure Bleioxyd anwendete, um eine kochende mit Ammoniak gemischte Stärkeauslösung zu fällen. Blos weil er das Trocknen nur bei höchstens 1000 vorgenommen hatte, war das Amylon-Bleioxyd weiss geblieben und hatte tin Atom Wasser behalten*)

^{*)} So dass die zuletzt von ihm und Liebig angenommene Formel ist 1 oder 2 PbO, C_{24} H_{20} O_{10} , genau gleich 1 oder 2 PbO, C_{24} H_{18} O_9 + H_2 O_2

84 Payen, üb. d. Zusammens. u. d. Atomgewicht

Endlich batte dieser Chemiker vormals angekündigtidass es nicht möglich sei, bei diesem Verfahren genau Augenblick zu treffen, wo sich weder das neutrale Amyk Bleioxyd noch das unlösliche basische salpetersaure Bleiox bilde.

Ich hoffte jedoch, vermittelst des neuen Reagens dazu gelangen, welches mir die Anwendung eines Ueberschus von Ammoniak in den beiden Flüssigkeiten gestattete. Di Operation hatte einen vollständigen Erfolg.

Bereitung des zweifachbasischen Amylon - Bleiowydes.

10 Gramme reine Stärke werden unter Umschütteln 1200 Grammen Wasser erhitzt, die Flüssigkeit wird nach der Filtriren bis zum Kochen erhitzt, und es werden 20 Cub centimeter Ammoniak zugesetzt, welche vorher mit 40 Cottimeter Wasser verdünnt wurden. Alsdann giesst man Ganze unter Umschütteln in das aufgelöste und helle essigsan Bleioxyd mit Ammoniak im Ueberschusse.

Man bereitet diese Auflösung, indem man 5 Gram Ammoniak zu der siedenden Auflösung von 30 Grammen no tralen essigsauren Bleioxydes in 200 Grammen Wasser hinz setzt, was in der Flüssigkeit folgende Reaction erzeugt:

Das essigsaure Ammoniak macht das dreifachbasische esigsaure Bleioxyd ungeachtet des Ueberschusses von Ammonibeständig, und die Gegenwart dieser Base in den beide Auflösungen verhindert, dass sich neutrales essig-aus Bleioxyd bildet, welches die Stärke nicht zersetzen würden. Der Niederschlag des Amylon-Bleioxydes setzt sich ab. Na Verlauf einer Stunde giesst man ab und ersetzt das Abgego

^{*)} Anciennes Aunales d. chim., T. XCV.

Waschung durch Abgiessen wiederholt man viermal, und immer in einem verschlossenen Gefässe. Man sammelt den Abmiz auf ein mit kochendem Wasser gewaschenes Filter, füllt viermal nach einander das Filter mit kochendem Wasser an, sebald der grösste Theil der Flüssigkeit abgetropft ist, aber ehne zu warten, bis das Amylon-Bleioxyd sich zusammgezogen hat, wodurch es aufreissen würde. Das Filtriren muss unter einer Glocke vorgenommen werden, wo die Luft frei von Kohlensäure ist.

Nach dem letzten Hinzusetzen von Wasser lässt man zwei his drei Stunden lang abtropfen und wickelt das Filter in sechs Boppellagen nicht geleimten Papieres ein. Das Trocknen begant man im luftleeren Raume über Kali und vollendet es mit den gewöhnlichen Vorsichtsmaassregeln, vornehmlich aber, achdem die Substanz in ein unfühlbares Pulver verwandelt mit die Temperatur bis zu 1800 gesteigert worden war. Das Amylon-Bleioxyd giebt alsdann constant sowohl beim Verkennen als bei der Elementaranalyse die durch C_{34} H_{18} O_{9} dargestellte Verbindung.

_Folgendes sind die Einzelheiten der Analyse des zweifachbasischen Amylon-Bleioxydes:

Versuch durch Verbrennen an der Luft.

Substanz 0,107 Grm.

1,1

5,!

4)

0.

e

T

8

Oxyd und metallisches Blei 50 Milligrm.

Blei, frei von Oxyd 46,1 "

Diess giebt 62,5 Bleioxyd auf 107 oder 58,88 Procent.

Elementaranalyse.

Substanz 0,909.

Wasser 0,194 Kohlensäure 0,646,5,

woraus folgt:

H 91,55 O 172,45 372,8 C 178,8 909,0. Ph O 536,2 Diese Zahlen, mit denen der Formel verglichen, gaben:

		Berechnung.	Versuch.
C24	918,24	19,45	19,66
H ₁₈	112,5	2,38	2,37
0,	900,0	19,17	19,07
2 Ph 0	2789,0	59,0	58,90
	4719,74	100,00	100,00.

Man bereitet das zweifachbasische Dextrin-Bleioxyd auf dieselbe Weise, nur braucht man weniger Wasser zur Auflösung des Dextrins. Das Product ist constanter und lässt sich leichter erhalten als durch die andern Mittel.

Die Formel für die Stärke und das freie Dextrin ist also C_{24} H_{20} O_{10} , während sie, wenn man das Atom Wasser durch eine Base ersetzt, C_{24} H_{18} O_9 wird und das Atomgewicht gleich 1930 ist.

Das Dextrin ist daher hinsichtlich seiner Elementarzusammensetzung so wie auch seiner Wirkung auf das polarisirte Licht mit der Stärke identisch.

Das Dextrin und die Stärke sind nicht isomerisch mit einander. Sie schelnen wirklich die Bedingungen eines solchen
Zustandes zu vereinigen; denn sie zeigen zugleich dieselben
Verhältnisse zwischen ihren Atomen und sehr verschiedens
Phänomene unter dem Einstusse zahlreicher Agentien. Aber
diese Phänomene bängen vielmehr von der Gestalt und dem
Aggregationszustande der Theilchen ab.

Sie lassen sich durch eine grosse Anzahl von Modificationen verändern, die weder in der Zusammensetzung noch in dem Atomgewichte der Substanz eine Veränderung hervorbringen.

So zeigt die Stärke, die immer chemich gleich ist, aber von verschiedenen Vegetabilien, oder unter dem veränderlichen Einflusse des Bodens und der Jahreszelt, oder endlich in einem verschiedenen Alter abgesondert wurde, sehr verschieden Grösse der Körner und sehr verschiedene Grade des Zusammenhanges. Blos mechanischen Wirkungen unterworfen, erzeugt sie mit dem Wasser, dem Alkohol, dem Kali, dem Natron, dem Baryt, dem Jod, dem Gerbstoff, dem essigsauren Bleioxydden neutralen Salzen u. s. w. eine Menge verschiedenartiger Reactionen.

Noch mehr durch die kräftigen Säuren, die ätzenden Alkalien, die Temperatur oder die Diastase zertheilt, welche
Agentien hinsichtlich ihrer Zusammensetzung und ihrer chemischen Reactionen ausserordentlich verschieden sind, erzeugt die
Stärke alsdann nach und nach neue Phänomene mit denselben
Reagentien. Nachher scheint ihre völlige Auflösung plötzlich
alle ihre charakteristischen Eigenschaften vernichtet zu haben.
Man erhält keine Färbungen noch Niederschläge mehr durch
irgend eines der bis dahin mit Erfolg angewendeten Agentien.

Es scheint, dass es für ihren neuen Zustand keine mögliche Verbindung mehr giebt.

Indessen hat sich die innere Zusammensetzung nicht verändert, und ich habe so eben bewiesen, dass man durch neue Mittel ähnliche bestimmte Verbindungen mit den Basen erhält, aus denen dasselbe Atomgewicht sich ableiten lässt.

So wie die Vegetation diesen Stoff giebt, besitzt er besondere organische Formen, welche lange Zeit, selbst in ihrer wässerigen Auflösung widerstehen. Ihr Vermögen, sich zusammenzuziehen und auszudehnen, zeigt sich beim Zusammentreffen mit einer Menge von Reagentien.

Diess ist vielleicht ein merkwürdiges Beispiel von der Anwendung der zahlreichen Mittel, welche die Chemie und Physik zur Untersuchung eines Körpers darbieten, der schon auf der Grenze der durch andre Mittel wahrnehmbaren Organisation steht, um diese durch alle Abstufungen der allmählig vorschreitenden Desorganisation bis zu ihrer vollkommmen Auflösung zu verfolgen und dann selbst gewisse Bedingungen aufzufinden, welche nützliche Anwendungen für die Künste zulassen.

Ich glaube noch aus dieser Art von Untersuchungen schliessen zu können, die ich noch auf andre organische Substanzen auszudehnen hoffe, dass, obgleich man durch sehr leichte
Mittel dahin gelangt, die Stärke in Dextrin und in alle intermediäre Grade der Auflöslichkeit umzuwandeln, man niemals
von dem Dextrin oder seinen gleichartigen Stoffen zur Stärke
zurückgehen wird, eben so wenig als man dahin gelangen
wird, durch Kunst ein einziges Korn Globulin, ein Saftbläschen, ein organisches Gewebe, irgend ein Organ der vegetabilischen Beproduction zu bilden.

88 Boussingault, üb. Klebergehalt des Weizens.

Das Studium der organischen Körper, welche noch voller Organisation abhängige Eigenschaften besitzen, acheint miseinen Nutzen zu haben und wegen seiner eigenthümlichen Schwiedrigkeiten einige Nachsicht zu verdienen. Wenn diese Charaktere der Organisation unter unsern Händen verschwinden, attreten diese Körper in die Classe der organischen, aber nicht organisirten Stoffe zurück.

Ohne Zweifel würden sie alsdann auf eine noch angemes senere Weise unter die unorganischen Körper gestellt werder wie Thénard und Dumas es vorgeschlagen haben.

XIV.

Veber die Menge des in dem Mehle mehrerer auf dem selben Boden angebauten Weizengattungen enthaltenen Klebers.

Von

Boussing Ault.

(Annales de Chimie et de Physique, T. LXV. Jul. 1837. S. 301.)

Die Untersuchungen, welche den Gegenstand dieser Abhandlung ausmachen, haben zum Zweck, die stickstoffhaltige Bestandtheile der Mehlsorten kennen zu lehren, die von eine ziemlich grossen Anzahl von Weizengattungen berkommen welche zwar einen verschiedenen Ursprung haben, alle abe auf dem nämlichen Boden und in demselben Himmelsstriche angebaut wurden.

Das übliche Verfahren zur Bestimmung des Klehers der Weizenmehles besteht in dem Auswaschen. Man macht einer Teig, den man nachher unter einem dünnen Wasserstrahle knetet. Bei diesem eben nicht genauen Verfahren ist es unmöglich im Anfange des Waschens einen Verlust an Kleher zu vermeisten. Es is übrigens bekannt, dass, wenn man mit Gemengen von Mehl und Stärke arbeitet, man niemals den ganzen Kleher erhält, den man von der nämlichen Menge ungemengten Mehles erhalten würde; ausserdem verliert man nothwendig des löslichen vegetabilischen Eiweissstoff. Endlich erfordert dieser Verfahren, dass man zum wenigsten mit hundert Grammen Mehl arbeite.

Da ich blos sehr kleine Proben von Weizen zu meiner Verfügung hatte, so musste ich nothgedrungen ein anderes Ver-Abren aufsuchen. Ich glaubte, dass es nicht unmöglich sein konnte, zur Kenntniss des Gehaltes an Kleber in einer Mehlsorte durch die Bestimmung des Stickstoffes zu gelangen. stimmung des Stickstoffes ist eine leichte Operation, fähig, ein genaues Resultat zu geben, wenn man alle angemessene Vorsichtsmassregeln trifft. Diese Bestimmung erfordert übrigens micht mehr Zeit als die Ausziehung des Klebers nach dem gewöhnlichen Verfahren, wenn man das Trocknen darunter begreift, welches sehr viel Zeit erfordert. Um aber das Gewicht des Klebers aus dem des Stickstoffes zu berechnen, musste man zuerst die Zusammensetzung des stickstoffhaltigen Bestandtheiles des Mehles kennen; denn der Kleber Beccaria's ist keine gleichartige Substanz, und ausserdem ist es nicht die einzige stickstoffhaltige Substanz, die sich im Weizen besindet. Ich musste folglich zuerst die Zusammensetzung der stickstoffhaltigen Sub-

I. Roher Kleber.

Der Kleber wurde aus einem Teige erhalten, welcher aus Mehl von der ersten Qualität gemacht war. Der feuchte Kleber wurde zuerst im Marienbade getrocknet, nachher gepulvert. Das Trocknen wurde im luftleeren Raume vollendet.

1 Gramm trockner Kleber liess 0,013 Asche.

stanzen des Mehles bestimmen.

- I. 0,309 Gr. (nach Abgang der Asche) gaben: Kohlensäure 0,596, Wasser 0,231 Gr.
- II. 0,3335 Gr. (nach Abzug der Asche) gaben: Kohlenmure 0,649, Wasser 0,237 Gr.
- 1. 0,2762 Gr. gaben: Stickstoff, bei 0° und 0,76 M., 83,1 Cubikcentimeter = 0,0419 Gr. = 0,1507.
- II. 0,307 Gr. gaben: Stickstoff, bei 0° und 0,76 M.,
 36,3 Cubikcentimeter = 0,0458 Gr. = 0,1491 Gr.

	I.	II.	Mittel.
Kohlenstoff	0,533	0,538	0,535
Wasserstoff	0,072	0,068	0,070
Stickstoff	0,150	0,150	0,150
Bauerstoff	0,245	0,244	0,245.

90 Boussingault, üb. Klebergehalt des Weizens.

II. Kleber, durch Alkohol erhalten.

In meiner Abhandlung *) über die verschiedenen Futterarten gab ich die Zusammensetzung des im Alkohol lösliche Theiles des roben Klebers. Ich fand:

Kohlenstoff	0,538
Wasserstoff	0,075
Stickstoff	0,143
Saueretoff	0,244,

Da ich zu wissen wünschte, ob Kleber von Weizen, dan einem ganz verschiedenen Orte erbaut wurde, ein ähnliche Resultat geben würde, so bereitete ich in Alkohol löslichen Kleber von dem Mehle aus den Umgebungen von Paris. Das er haltene Product hatte dasselbe Aussehen als der bereits unterpuchte, welcher von einer Mehlsorte aus dem Elsass bereite war. Er unterschied sich jedoch durch einen sehr deutlicher Oelgeruch.

Der Kleber wurde im luftleeren Raume getrocknet.

- 0,382 Gr. gaben: Kohlensäure 0,757 Gr., Wasse
 0,269 Gr.
- 0,424 Gr. gaben: Kohlensäure 0,830 Gr., Wasse
 0,298 Gr.
- I. 0,265 Gr. gaben: Stickstoff, bei 0° und 0,76 M., 28,01 Cubikcentimeter == 0,0356 Gr.
- II. 0,278 Gr. gaben: Stickstoff, bei 0° und 0,76 M., 30,6 Cubikcentimeter = 0,0385.

	I.	XX	Mittel.
Kohlenstoff	0,548	0,541	0,545
Wasserstoff	0,076	0,077	0,076
Stickstoff	0,135	0,135	0,135
Saneratoff	0,241	0,247	0,244,

Der zwischen diesem und dem vorher erhaltenen Resultate bemerkbare Unterschied rührt wahrscheinlich von einer kleinen Menge öliger Substanz her.

III. Reiner Kleber.

Bel der Behandlung des roben Kiebers mit Alkohol musst der letztere nothwendig einen Theil der fettigen harzigen Substanzen aufnehmen, die sich darin befinden. Thenard giebt

^{*)} Siehe dieses Journal B. XI., 1.

Boussingault, üb. Klebergehalt des Weizens. 91

in seinem Lehrbuche ein Verfahren an, welches sehr wahrscheinlich reinen Kleber geben muss.

Der rohe Kleber wird mit Essigsäure behandelt. Die saure Lösung wird nach dem Filtriren durch kohlensaures Ammoniak gefällt. Der Kleber schwimmt auf der Flüssigkeit in der Gestalt eines Rahmes. Er wird mit reinem Wasser gewaschen und dann getrocknet.

Der auf diese Weise erhaltene Kleber ist durchsichtig, farblos, ohne Geruch. Gepulvert hat er eine vollkommen weisse Farbe.

- 1 Gr. dieses Klebers, im luftleeren Raume getrocknet, liess 0,015 Gr. Asche zurück.
- I. 0,312 Gr. (nach Abzug der Asche) gaben: Kohlenzäure 0,588 Gr., Wasser 0,201 Gr.
- II. 0,3087 Gr. (nach Abzug der Asche) gaben: Kohlenzäure 0,580 Gr., Wasser 0,179 Gr.
- III. 0,296 Gr. (nach Abzug der Asche) gaben: Kohlensäure 0,566 Gr., Wasser 0,164 Gr.
- I. 0,1653 G. gaben: Stickstoff, bei 0° und 0,76 M., 24,6 Cubikcentimeter = 0,0313 Gr.
- II. 0,1586 Gr. gaben: Stickstoff, bei 0° und 0,76 M., 23,6 Cubikcentimeter = 0,030 Gr.

	I.	II.	III.	Mittel.
Kohlenstoff	0,520	0,520	0,529	0,523
Wasserstoff	0,070	0,064	0,062	0,065
Stickstoff	·0,189	0,189	0,189	0,189
Sauerstoff	0,221	0,227	0,220	0,223.

Diese Analysen zeigen, dass der durch kohlensaures Ammoniak bereitete Kleber merklich von dem rohen und dem in Alkohol löslichen verschieden ist. Er enthält mehr Stickstoff und weniger Kohlenstoff.

IV. Pflanzeneiweiss des Weizens.

Der Kleber ist nicht die einzige stickstoffbaltige Substanz, welche sich in dem Weizen befindet. Das Wasser, welches zum Waschen bei der Bereitung des rohen Klebers gedient hat, bält noch eine in der Wärme gerinnbare Substanz aufgelöst, die man Pflanzeneiweiss nennt. Dieses Eiweiss ist dem Weizenmehle nicht eigenthümlich; man findet es vielmehr in den andern Getreidearten wieder, und wahrscheinlich verdanken die

meisten vegetabilischen Nahrungsmittel dieser Substanz grössten theils ihr nährendes Vermögen.

Um das Eiweiss zu erhalten, vereinigte ich die Waschwässer. Nach Absetzen der Stärke wurde das Wasser abgegossen, und die schleimige Flüssigkeit wurde bis zum Kochen erhitzt. Gegen 80°C. gerann das Eiweiss. Der so geronner Eiweissstoff hat mit dem Eiweisse der Eier Achalichkeit, er is weiss, nimmt aber beim Trocknen eine braune Farbe an. De Trocknen wurde im trocknen laftleeren Raume vollendet.

1 Gr. trockner Eiweissstoff liess 0,010 Gr. Asche zurück

L. 0,2768 Gr. (nach Abzug der Asche) gaben: Kohlensäure 0,527 Gr., Wasser 0,171 Gr.

II. 0,2328 Gr. (nach Abzug der Asche) gaben: Kohlensäure 0,444 Gr., Wasser 0,141 Gr.

I. 0,138 Gr. gaben: Stickstoff, bei 0° und 0,76 M., 20,
 Cubikcentimeter = 0,026 Gr. = 0,188.

II. 0,183 Gr. gaben: Stickstoff, bei 0° und 0,76 M., 25, Cubikcentimeter = 0,083 Gr. = 0,180. Mittel 0,184.

	I,	П.
Kohlenstoff	0,526	0,527
Wasserstoff	0,069	0,070
Stickstoff	0,184	0,184
Sauerstoff	0,221	0,219.

Diese Zusammensetzung ist dadurch merkwürdig, dass der des reinen Klebers gleich ist.

In folgender Tabelle habe ich die mittleren Resultate der vorhergehenden Analysen zusammengestellt.

Roh	er Kleber.	Kleber löslich in Alkohol,	Beiner Kleber.	Pfanzen-
Kohlenstoff	0,535	0,542	0,523	0,527
Wasserstoff	0,070	0,975	0,065	0,069
Stickstoff	0,150	0,139	0,189	0,184
Sauerstoff	0,245	0,244	0,223	0,220.

Um die Menge des rohen Klebers einer Mehlsorte zu bestimmen, wobei man von der darin enthaltenen Menge von Sticketost ausgeht, muss das Gewicht des Stickstoffs durch 0,15 dividirt werden.

Da z. B. eine Mehlsorte von Weizen mit Spitzen und vion letten Bälgen (froment à barbes et balles violets), der im Elsant angebaut wird, 0,026 Stickstoff enthält, so findet man, dans diese Menge Stickstoff gleich 0,173 rohen Kiebers ist. Bei diesem Versahren entsteht ein geringer Fehler dadurch, dass ein Theil des im Mehle gefundenen Stickstoffes dem Ei-weissstoffe angehört. Da nun aber in diesen Eiweissstoff 0,184 and nicht 0,150 Stickstoff eingehen, so solgt daraus, dass das berechnete Gewicht des rohen Klebers etwas zu hoch ist. Dieser zu hohe Anschlag ist jedoch ganz unbedeutend, weil der Eiweissstoff nur in geringer Menge in das Weizenmehl eingeht.

Nimmt man dagegen die durch das kohlensaure Ammoniak erhaltene stickstoffhaltige Substanz für Kleber an, so muss der Stickstoff des Mehles durch 0,189 dividirt werden, und in diesem Falle würde die Analogie der Zusammensetzung, welche zwischen dem reinen Kleber und dem Eiweissstoffe besteht, genauere Resultate geben. Bei dem vorigen Beispiele würde man Inden, dass das Mehl 0,137 Kleber und Eiweissstoff enthält. Ich ziehe es jedoch vor, den Stickstoff in rohen Kleber umzuwandeln, erstlich, weil es die bis jetzt im Mehle bestimmte stickstoffhaltige Substanz ist, sodann weil es noch nicht ganz ausgemacht ist, ob der reine Kleber und der Eiweissstoff die einzigen stickstoffhaltigen Substanzen des Weizens sind.

Um über den Grad der Gewissheit zu urtheilen, welcher die Bestimmung des roben Klebers durch Stickstoff geben kann, babe ich sie bei der Untersuchung Ener Mehlsorte angewendet, die zugleich der mechanischen Analyse unterworsen wurde.

1 Gramm Mehl von einer Weizensorte aus den Umgebungen von Paris gab: Stickstoff, bei 0° und 0,76 M., 17,1 Cubikcentimeter = 0,0216 Gr.

Diese Menge Stickstoff entspricht 0,144 rohen Klebers.

100 Gramme von dem nämlichen Mehle gaben beim Waschen 28,72 Gr. feuchten Kleber.

Das im Wasser zerrührte Stärkmehl wurde durch ein Haarsieb geschlagen und noch 0,40 Gr. seuchter Kleber gemannelt, im Ganzen 29,12. Gr.

Die 29,12 Gr. Kleber erforderten ein fünfstündiges Wasserbad, um sie so weit abzutrocknen, dass sie gepulvert werden konnten. Auf diese Weise getrocknet, wog der Kleber 3,90 Gr.

1 Gramm Kleber wurde gepulvert, 48 Stunden lang in den trocknen luftleeren Baum gebracht, wobei sich 0,072 Gr.

Wasser verflüchtigten. Folglich stellten die 29,12 Gr. feuchte Kleber 9,19 Gr. vollkommen trocknen roben Kleber dar.

Endlich sieht man, dass die mechanische Analyse blos 9, Procent roben Kleber in dem untersuchten Mehle anzeigt, während die Bestimmung des Stickstoffes 14,4 davon angieht. Pakommt jetzt darauf an, die Ursache dieses Unterschiedes auf zusuehen.

Bei der mechanischen Analyse gieng der lösliche Eiweise stoff verloren; dieser Verlust kann aber höchstens auf 1 sich belaufen. Es schien also Kleber durch das Waschen weggenommen worden zu sein, der sich in der Stärke vorfinden musst. Ich wurde daher veranlasst, den Stickstoff in der Stärke aus zusuchen; und da der Stickstoff, angenommen, dass die Stärke solchen enthalte, sich in sehr geringer Menge darin befinder musste, so traf ich alle zu einer genauen Bestimmung erforder lichen Vorsichtsmaassregeln. So bewirkte ich, nachdem ich die Luft aus der Verbrennungsröhre getrieben hatte, eine reichliche Entwickelung von kohlensaurem Gase; nachher stellte ich de luftleeren Raum wieder her.

1 Gr. Stärke gab: Stickstoff, bei 0° und 0,76 M., 4, Cubikcentimeter = 0,006 Gr. = 0,040 trocknen Kleber.

Da die 100 Gramme Mehl 85,1 Stärke (an der Luft getrocknet) gaben, so findet man, dass der in dieser Stärke enthaltene trockne Kleber sich beläuft auf
direct erhaltener trockner Kleber

9,8

12.60.

Der Unterschied zwischen dieser Zahl und 14,4 als den aus dem Stickstoff berechneten Gewichte des Klebers, reducir sich hiernach auf 1,8. Dieser Verlust muss zum Theil den löslichen Eiweissstoffe zugeschrieben werden. Ich sage zun Theil, weil ich dargethan habe, dass das untersuchte Mehl nur 1 Procent löslichen Eiweissstoff enthält, so dass immer ein Verlust von 0,8 stattfindet, welcher sich nicht erklären lässt. Vielleicht muss man ihn einer stickstoffhaltigen, im Wasser löslichen Substanz zuschreiben, die aber in der Hitze nicht gerinnbar ist.

Aus diesem vergleichenden Versuche geht hervor, dass durch die mechanische Analyse einer Mehlsorte der rohe Kleber nicht genau bestimmt wird und dass ein sehr beträchtlicher Boussingault, üb. Klebergehalt des Weizens. 95 Theil der stickstoffhaltigen Substanzen des Weizens bei der Stärke bleibt.

Diess hat übrigens schon Rodriguez für einen besondern Fall bei einer Reihe von Versuchen erkannt, die er auf Veranlassung Gay – Lussac's mit den Mehlsorten angestellt hat *).

Rodriguez sah, dass, wenn man aus einem Gemenge von Stärke und Weizenmehl einen Teig macht, man während des Waschens einen sehr merklichen Verlust an Kleber erleide.

Heferte nicht mehr als 0,093, wenn man sie mit einer gleichen Menge Kartoffelstärke gemengt hatte, statt 0,13, die man hätte whalten sollen. In diesem Falle betrug der Verlust an Kleber ingefähr 1. Daher würde in dem besondern Falle, wo es darauf ankam, den Kleber von Weizenmehl, welches durch in starken Zusatz von Stärke verfälscht ist, zu bestimmen, die mechanische Analyse ganz unzureichend sein, während in Bestimmung durch den Stickstoff ihre ganze Genauigkeit behaupten würde; denn bei dem angeführten Beispiele zweifelt Niemand, dass das Volumen des gesammelten Stickstoffes des mit Stärke gemischten Mehles genau die Hälfte des Volumens gewesen wäre, welches man von der nämlichen Gewichtsmenge ingemengten Mehles hätte erhalten müssen.

Bei Untersuchung der Weizensorten, deren Resultate ich itzt geben will, verstehe ich unter Kleber den 0,15 Stickstoff athaltenden rohen Kleber. Alle diese Weizensorten wurden in Jardin des Plantes eingesammelt und mir von Adolph Brogniart zugestellt. Sie wurden, wie ich schon erwähnt labe, auf demselben Boden angebaut. Diess ist ein äusserst fücklicher Umstand, und zwar aus dem Grunde, weil dadurch die Resultate sich wirklich vergleichen lassen, da die Beschaftenheit des Bodens bekanntlich einen entschiedenen Einfluss auf die Menge der in den Getreidearten enthaltenen stickstoffhaltigen Substanzen hat.

iri

: 0

:U

17

D.

ie

36

Um das Mehl zu bestimmen, zerrieb ich den Weizen in tinem Achatmörser und siebte es nachher durch sehr seine Gaze. Die Kleie wurde gewogen und das Gewicht des Mehles ergab tich aus dem Unterschiede. Während des Zerstossens sand kein

^{*)} Erdmann, Journal für techn. u. ökonom. Chem. Bd. 10. 133.

Verlust statt, aber während des Siebens ergab sich immer starker Verlust an Mehl.

Die Weizensorten wurden so sehr als möglich von ihr Spreu abgesondert. Bei gewissen Sorten ist diese Trennut schwierig, die Spreu hängt sehr fest an dem Korn. Dies Schwierigkeit muss die grosse Menge Kleie, welche bei gewissen Weizensorten gefunden wurde, beigemessen werde Uebrigens batte die durch das Zerreiben im Mörser erhalten Kleie das Aussehen der auf der Mühle erhaltenen.

Der Winterweizen gab die meiste Kleie; er enthält der 0,385. Der Weizen mit Spitzen und violetten Bälgen gab wenigsten, nämlich 0,132. Diese Weizensorte ist am mehreichsten; sie enthält 0,868. Der Winterweizen gab die geringe Menge von Mehl, nämlich 0,615.

Ehe ich zur Aufsuchung des Stickstoffes in den Mehlsotten schritt, trocknete ich sie 9 Stunden lang bei der Tempert tur des kochenden Wassers. Das Mehl des Winterweizens voller am meisten bei dem Trocknen. Dieser Verlust belief sie auf 0,141. Der kleine Dinkel gab das am wenigsten feuch Mehl, welches blos 0,057 verlor.

Das Mehl des Winterweizens war am reichsten an Sticketoff, indem es 0,050 enthielt. Das Mehl des Weizens von Cap war am wenigsten reich an Stickstoff, indem es blos 0,05 enthielt.

Ich gebe jetzt zu den Einzelheiten der Versuche über.

Nro. 1. Triticum spelta rufa mutica. Barelweizen (ge sät im October); Spreu sehr dick, das von der Spreu befre Korn ist dünn und klein.

1,37 Gr. gaben: Kleie 1,30 Gr., und 1,07 graues, etw.

1,14 Mehl wog nach dem Trocknen 1,04, Wasser 0,10.

Aus 0,50 trocknem Mehle erhielt ich: Stickstoff, bei

und 0,76 M., 17,05 Cubikoent. == 0,0209 Gr. *)

Nro. 2. Kleiner Dinkel. Körner von mittler Gröss Mehl sehr weich.

1,20 Gr. gaben: Kleie 0,25; Mehl 0,95.

0,95 Mehl wog trocken 0,895, Wasser 0,057.

^{*)} Das Volumen des Stickstoffs ist immer reducirt auf 0º und 0,76

Aus 0,50 Mebl wurde erhalten: Stickstoff 16,6 Cubikcentimeter == 0,021 Gr.

Nr. 3. Triticum monococcon major. Grosser Dinkel (gelit im Februar); Spreu sehr stark, Korn schön; Mehl sehr rauh.

1,33 Gr. gaben: Kleie 0,358, Mehl 0,972.

1,16 Mehl wog trocken 1,084, Wasser = 0,076.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 14,7 Cubikcentmeter = 0,0188 Gr.

Nr. 4. Saatweizen von Mecca (ble froment de la Mecque) (great im October); Körner hart, lang; Mehl rauh.

2 Gr. gaben: Kleie 0,64, Mehl 1,36.

1,25 Mehl wog trocken 1,12, Wasser == 0,13.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 16,6 Cubikcenfineter = 0,0211 Gr.

Nr. 5. Saatweizen mit Spitzen und violetten Bälgen (ble frement à barbes et balles violettes) (gesät im October); Kör-mr klein, braun, trocken, schlecht entwickelt; Mehl rauh.

2 Gr. gaben: Kleie 0,26, Mehl 1,74.

3

D.

1,36 Mehl wog trocken 1,23, Wasser == 0,13.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 15,94 Cubikcentmeter = 0,0202 Gr.

Nr. 6. Triticum hibernum. Winterweizen (gesät im Nowember); Spreu dick, Körner von mittler Grösse; Mehl raub.

2 Gr. gaben: Kleie 0,77, Mehl 1,23.

1,13 Mehl wog trocken 0,97, Wasser = 0,16.

Aus 0,40 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 15,8 Cubikceneineter = 0,020 Gr.

Nr. 7. Gewöhnlicher Saatweizen. Mouret (gesät im Octow ler); Körner schön, röthlich, sehr trocken; Mehl rauh.

2 Gr. Körner gaben: Kleie 0,47, Mehl 1,53.

1,27 Mehl wog trocken 1,16, Wasser = 0,11.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 16,1 Cubikcentimeter = 0,0204 Gr.

Nr. 8. Weizen von Revel (gesät im October); Körner gelb, gut entwickelt; Mehl sehr weich.

2 Gr. gaben: Kleie 0,28, Mehl 1,72.

1,25 Mehl wog trocken 1,12, Wasser = 0,13.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 13,05 Cubikcentimeter == 0,0166 Gr.

98 Boussingault, üb. Klebergehalt des Weizens.

Nr. 9. Rother Weizen aus Aegypten (gesät im Octhr.) Körner dunn, schlecht gebildet; Mehl gelb und rauh.

2 Gr. gaben: Kleie 0,30, Mehl 1,70.

1,28 Mehl wog trocken 1,165, Wasser == 0,115.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 14,8 Cubikcer timeter = 0,0188 Gr.

Nr. 10. Grosser vierzeiliger Weizen. Fusquet (gesät i

2 Gr. gaben: Kleie 0,30, Mehl 1,70.

1,52 Mehl wog trocken 1,365, Wasser == 0,155.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 14,3 Cubikcel timeter = 0,018 Gr.

Nr. 11. Rother Weizen von Roussillon (gesät im Ochber); schön, roth, dem Weizen von Revel ähnlich; Mehl sei weich.

2 Gr. gaben: Kleie 0,32, Mehl 1,68.

1,48 Mehl wog trocken 1,389, Wasser = 0,12.

Aus 0,40 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 12,8 Cubikcei timeter = 0,162 Gr.

Nr. 12. Saatweizen, Marcel large (gesät im October)
Körner schön; Mehl weich.

2 Gr. gaben: Kleie 0,43, Mehl 1,57.

1,43 Mehl wog trocken 1,28, Wasser == 0,15.

Aus 0,50 Mohl wurde erhalten: Stickstoff 13,2 Cubikcen timeter = 0,0168 Gr.

Nr. 13. Saatweizen von Danzig (gesät im Octbr.); Körner zart; Mehl sehr weich.

2 Gr. gaben: Kleie 5,48, Mehl 1,52.

#36 Mehl wog trocken 1,25, Wasser == 0,11.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 15,5 Cubikces timeter = 0,0196 Gr.

Nr. 14. Weizen aus dem Norden (gesät im October) Körner sehr dick, ziemlich hart; Mehl rauh.

2 Gr. gaben: Kleie 0,41, Mehl 1,59.

1,50 Mehl wog trocken 1,40, Wasser = 0,0191.

Aus 0,50 Mehl wurde erbalten: Stickstoff 15,1 Cubikcen timeter == 0,0191 Gr.

Nr. 15. Saatweizen, fein, roth, von Foix (gesät im October); zart, gut entwickelt; Mehl sehr weich.

2 Gr. gaben: Kleie 0,37, Mehl 1,63.

1,51 Mehl wog trocken 1,37, Wasser = 0,14.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 15,6 Cubikcenneter = 0,0198 Gr.

Nr. 16. Saatweizen von Smyrna (gesät im October); hön, sehr weiss, hart; Mehl etwas rauh.

2 Gr. gaben: Kleie 0,38, Mehl 1,62.

1,50 Mehl wog trocken 1,37, Wasser = 0,142.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 13,7 Cubikcenneter = 0,0174 Gr.

Nr. 17. Weizen von Philadelphia (gesät im März); klein, inn, wie nicht zur Reise gekommener; Mehl ziemlich weich.

2 Gr. gaben: Kleie 0,28, Mehl 1,70.

1,47 Mehl wog trocken 1,33, Wasser == 0,14.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 18,4 Cubikcenmeter = 0,0233 Gr.

Nr. 18. Triticum bengglense von Naypour (gesät im lärz); Körner sehr schön, hart, weiss; Mehl ziemlich weich.

2 Gr. gaben: Kleie 0,43, Mehl 1,57.

1,49 Mehl wog trocken 1,363, Wasser = 0,127.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 12,8 Cubikcenmeter = 0,0162.

Nr. 19. Weizen von Tagan rock (gesät im März); mit reissen Grannen; Mehl sehr weiss, sehr weich.

2 Gr. gaben: Kleie 0,47, Mehl 1,53.

1,42 Mehl wog trocken 1,28, Wasser = 0,14.

Aus 0,40 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 13,2 Cubikcenimeter = 0,017.

Nr. 20. Gehörnter Weizen aus Afrika; Körner klein, ziemich hat; Mehl sehr rauh.

2 dr. gaben: Kleie 0,49, Mehl 1,51.

1,45 Mehl wog trocken 1,324, Wasser = 0,136.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 18,4 Cubikcenmeter = 0,0233 Gr.

Nr. 21. Weizen vom Cap, verschiedene Varietäten; Körer gelb, sehr entwickelt; Mehl sehr weich.

2 Gr. gaben: Kleie 0,38, Mehl 1,62.

1,45 Mehl wog trocken 1,35, Wasser = 0,10.

100 Boussingault, üb. Klebergehalt des Weizens.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 12,3 Cubikcel timeter == 0,0156 Gr.

Nr. 22. Weizen aus Russland (gesät im März); höckerig, hart, schlecht gebildet; Mehl ziemlich weich.

2 Gr. gaben: Kleie 0,36, Mehl 1,64.

1,56 Mehl wog trocken 1,46, Wasser = 0,10.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 14,8 Cubikces timeter = 0,0188 Gr.

Nr. 23. Vierzeiliger Weizen aus Sieilen (gesät im Frübjahr); klein, roth, schlecht gebildet; Mehl rauh.

2 Gr. gaben: Kleie 0,39, Mehl 1,61.

1,54 Mehl wog trocken 1,394, Wasser = 0,146.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 16,3 Cubikcer timeter = 0,0214 Gr.

Nr. 24. Riesenweizen von St. Helena; sehr gross, har Mehl rauh.

1,42 Gr. Mehl wog trocken 1,302, Wasser == 0,118.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 14,3 Cubik centimeter = 0,0182 Gr.

Nr. 25. Weizen von Subernac und den Pyrenäen; hat wohl gebildet; Mehl ziemlich weich.

2 Gr. gaben: Kleie 0,41, Mehl 1,59.

1,46 Mehl wog trocken 1,31, Wasser 0,15.

Aus 0,50 Mehl wurde erhalten: Stickstoff 13,2 Cubikcen timeter = 0,0167 Gr.

Tabelle gebracht. Bei Betrachtung dieser Tabelle ergieht sie dass bei den untersuchten Mehlsorten der rohe kleber zwische 0,333 und 0,208 schwankt. Diess ist ein sehr bedeutender Gehalt von Kleber, welcher ohne Zweifel daher entsteht, dass de Anbau auf einem sehr gut zubereiteten Boden stattfand. Beeinem gewöhnlichen Anbaue würden die nämlichen Weizengatungen gewiss Mehl geben, das weit weniger Kleber enthielte. Zum Beispiel der Weizen mit vloletten Bälgen (Nr. 5.) dessen Mehl 0,267 Kleber enthält, giebt, obwohl er auf einer guten Weizenboden im Elsass angebaut wird, ein Mehl, de nicht mehr als 0,173 davon enthält.

Telssier bat im Allgemeinen angenommen, dass die Beschaffenheit des Bodens und sein Ucherfluss an Dünger unmittelbaren Kinsuss auf die Menge vegetabilisch-animalischer Substanz habe, welche in die Getreidearten eingeht. Seitdem haben Hermbstädt's Versuche diesen Grundsatz bestätigt.

Hermbstädt liess auf gleichen Bodenslächen gleiche Gewichte verschiedener Düngerarten ausbreiten, nachher die nämlichen Mengen von Weizen aussäen. Er untersuchte darauf den Gehalt an Kleber und an Stärke in dem Producte jeder Ernte.

100 Theile Körner gaben nach der mechanischen Analyse:

•
stärke.
39,3
41,8
•
41,4
42,8
63,2
62,3
65,9
66,7.

Nimmt man das von dem Taubenmiste gegebene Resultat aus, so bemerkt man leicht, dass die am meisten stickstoffhaltigen Düngersorten Körner gegeben haben, welche den meisten Kleber enthielten.

Alle als Dünger angewandte Substanzen sind stickstoffhaltig, selbst der vegetabilische Humus enthält Stickstoff. Man nimmt selbst im Allgemeinen an, dass die krästigsten Düngerarten die sind, welche den meisten Stickstoff enthalten. Jedoch will ich noch hinzufügen, dass ausser dem Stickstoffe, den er immer enthalten muss, eine organische Substanz, soll sie als ein krästiger Dünger wirken, sich zersetzen und leicht saulen muss. Geht die Zersetzung langsam vor sich, so ist die Wirkung nicht sehr stark, sie wird aber von langer Dauer sein. Die Knochen, das Horn, die Abfälle vom Leder sind Dünger, welche sich auf diese Weise verhalten. Geht im Gegentheil die Zersetzung schnell vor sich, so ist die Wirkung der organischen Substanz auf die Vegetation krästiger. Diese Wirkung nimmt aber schnell ab, wie es z. B. beim Uriff der Fall ist.

Bei Betrachtung der nächsten Producte der Fäulniss der sückstoffhaltigen organischen Substanzen, welche zur Bildung

108 Boussingault, üb. Klebergehalt d. Weizens.

darin vorberrschen. Polydor Boullay hat schon de ulminsaure Ammoniak als ein constantes Element des Dünge bezeichnet. Uebrigens ist es nicht den angenommenen Verstellungen entgegen, anzunehmen, dass die Kohlenstoff, Wasse stoff und Sauerstoff enthaltenden organischen Sauren bei ihre Verbindung mit dem Ammoniak der Ursprung der Nahrungssät werden könnten, welche durch die Wurzeln aus dem Bode gezogen werden. Uebrigens giebt es beim Ackerbau Tital sachen, welche beweisen, dass die Ammoniaksalze in gewissen Fällen als kräftige Düngerarten betrachtet werdt können.

In Flandern wird bekanntlich der gestulte Urin als Düger mit dem besten Ersolge angewendet. Bei der Fäulniss de Urins bilden sich reichlich und so zu sagen ausschliesstit Ammoniaksalze; denn unter dem Einslusse der Wärme und de Feuchtigkeit wandelt sich der Harnstoff, welcher die im Usvorherrschende stickstoffhaltige Substanz ist, in kohlensaus Ammoniak um.

An der Küste von Peru wird der Boden, welcher an sit äusserst unfruchtbar ist, vermittelst eines Düngers fruchtbigemacht, welcher Guano genannt wird und den man auf met reren kleinen Iuseln der Südsee gewinnt. Auf einem blos an weissem Sande und Thon bestehenden Boden braucht nur eingeringe Menge Guano angewendet zu werden, um die reichsten Mais-Ernten zu erhalten. Der so zubereitete Boden en hält keine andere organische Substanz als den Guano, und die ser Dünger, welcher einem unfruchtbaren Boden eine so er staupliche Fruchtbarkeit giebt, besteht aus:

harnsaurem Ammoniak,
oxalsaurem Ammoniak,
phosphorsaurem Ammoniak,
kohlensaurem Ammoniak
und einigen Erdsalzen.

Eine aus dem anerkannten Einflusse der Düngerarten auch die Menge der stickstoffhaltigen Substanz in den Vegetabilie bervorgehende Folge ist ihr nährendes Vermögen, das, wie man ziemlich allgemein annimmt, von dieser thierischen Substanz abhängt und bei derselben Pflanze verschieden sein must

je nachdem sie in diesem oder jenem Boden angebaut wird. Is diesem Einstusse des Bodens muss man die Ursache der Verschiedenheiten suchen, welche man in den Zahlen bemerkt, die den relativen Werth des nährenden Vermögens der vegetabilischen Nahrungssubstanzen ausdrücken. Uebrigens werde ich Gelegenheit haben, auf diesen Gegenstand im Verfolge meiner Untersuchungen über die Aequivalente der Futterarten zurückzukommen.

Hinsichtlich des Weizens sehen wir, dass dieser Einfluss der Düngerarten so gross ist, dass er Abweichungen in der Menge des Klebers im Mehle in einem Verhältnisse veranlassen kann, welches fast 1 zu 4 beträgt. Da nun aber der Anwesenheit dieses Stoffes das Mehl der Getreidearten zum wenigsten grossentheils sein nährendes Vermögen verdankt, so begreift man, wie wichtig es sei, dasselbe genau zu bestämmen.

Der Gehalt einer Mehlsorte an trocknem Kleber, in Tausendeln ausgedrückt, giebt den Werth derselben.

Der Gehalt des Mehles von Weizen mit violetten Granzen, welcher im Elsass angebaut wede, wäre 0,173.

Der des Mehles von dem nämlichen Weizen, welcher in dem Jardin des Plantes angebaut wurde 0,267.

Endlich der Gehalt des Mehles von Winterweizen wurde dargestellt durch 0,332.

XV.

Ueber das flüchtige Oel der Pfeffermünze und einen neuen, daraus entstehenden Kohlenwassersloff.

V o n

Ph. WALTER, aus Krakau.

(Compt. rend. T. VI. p. 472.)

Man erhält von Zeit zu Zeit im Handel ein krystallisirtes füchtiges Oel der Pfessermünze. Ich besreite es von der anhängenden Feuchtigkeit, indem ich es zwischen doppeltem Josephpapier auspresste und dann über Chlorcalciumstücken destillirte. Es schmilzt dann bei 34° C. und kocht bei 213,5°.

104 Walter, üb. d. flüchtige Oel der Pfessermönz

Ich gebe hier das Resultat einer einzigen Analyse; die übristimmen mit dieser und denen des Herrn Dumas überein.

0,3415 Substanz 0,948 Kohlensäure 0,387 Wasser.

In hundert Theilen geben diese Zahlen:

77,10 Koble 12,58 Wasserstoff 10,32 Sauerstoff 100,00.

Nach der Formel C20 H40 O2 berechnet, erhält man:

 $C_{20} = 1530,40 = 77,27$ $H_{40} = 250,00 = 12,62$ $O_{2} = 200,00 = 10,11$ 1980,40 = 100,00

Die Dichtigkeit des Dampfes wurde durch den Ver zu 5,62 gefunden; die Formel giebt 5,455. Die Subbräunt sich dabei ein wenig, jedoch nicht in dem Maasse, dadurch der geringste Zweifel über die Genauigkeit des sultats entstehen könnte.

Mit Herrn Dumas vermuthete ich, dass das feste fermünzöl sich dem Campher anschliessen würde, und ich so ein Menthen auf, analog dem von den Herren Dumas Peligot erhaltenen Campher. Ich erhielt es, indem ich dem schmelzenden festen Oele kleine Quantitäten wasserfe Phosphorsäure zusetzte, so lange noch eine Temperaturerhötstattfand; das Destillat wurde noch einmal über wasserfe Phosphorsäure abdestillirt und lieferte so eine durchsich Fiüssigkeit, welche bei 163° kocht und welche ich Menthenne. Mehrere Analysen gaben mir dasselbe Resultat; folgt eine derselben:

0,312 Sobstanz 0,987 Kohlensäure 0,361 Wasser.

Auf bundert Thelle berechnet, giebt diess:

87,53 Kohle 12,85 Wasserstoff.

Damit stimmt die Formel C20 H38 überein. Diese g

 C_{20} 1530,40 = 87,18 H_{36} 225,00 = 12,88 1755,40 100,00.

Vogel, Verhalten d. Metalle zu alkal. Flüssigk. 105

Die Dichtigkeit des Menthendampses gab in zwei Versuchen das eine Mal 4,93 und das andere Mal 4,94. Die Formel giebt 4,835; aber auch hier bräunte sich die Masse ein wenig, woraus sich der Ueberschuss des Versuchs gegen die Rechnung erklären lässt.

XVI.

Ueber das Verhalten einiger Metalle zu alkalischen Flüssigkeiten.

Von

A. Vogel, in München.

Vor einigen Jahren machte Payen den Vorschlag, durch Anwendung schwacher alkalischer Auflösungen das Eisen und den Stahl gegen das Rosten zu schützen. Wasser, welches eine Quantität Kall von 1000 bis 300 aufgelöst enthält, hatte er hierzu am geeignetsten gefunden; doch hatte er zugleich bemerkt, dass kohlensaures Natron, Borax und Kalkwasser (letzteres selbst in einer Verdünnung mit 3mal seines Volumens Wasser) sich ganz wie das Kali zum Eisen verhalten. *) Unmittelbar darauf, als Payen seine Versuche bekannt gemacht hatte, wiederholte ich dieselben, fand sie vollkommen bestäntigt und theilte die Resultate meiner Beobachtungen in einem Vortrage der Königl. Akademie der Wissenschaften mit.

per vermengt, die im letzteren enthaltene Luft entwickelt wird mid da sich das Kali auch mit der etwa im Wasser enthaltenen Kohlensäure verbindet, so war Payen Anfangs der Meinung, dass die Conservation des Metallglanzes dieser von Luft befreiten Flüssigkeit ausschliesslich zuzuschreiben sei; später jedoch legte er auf diese Behauptung, nach der Ansicht Thénard's, weniger Werth, sondern sprach sich vielmehr dafür aus, dass dieser Schutz gegen Rosten als eine den Alkalien peciell angehörende Eigenschaft zu betrachten sei.

Dass das Kali, welches man in Wasser auflöst, die Luft daraus entferne und dass die gemengte Flüssigkeit eine Ver-

*) Erd m. Journ. f. techn. u. ök. Chemie, B. 16. 24.

106 Vogel, Verhalten d. Metalle zu alkal. Flüssigk

dichtung erleide, davon habe ich mich durch folgenden Van

Es wurden 100 Volumina einer concentrirten Kali - An lösung (das Kali in seinem Gewichte Wasser gelöst) mit 1 Volumina destillirtem Wasser in einer graduirten Röhre wir mengt, wobei sich unter achwacher Erwärmung viele kleit Luftbläschen entwickelten: nach 24 Stunden war die Verdictung der gemengten Flüssigkeit von der Art, dass statt 2 Volumina der gemengten Flüssigkeit aur 197,8 Voluminblieben.

Als gleiche Volumins Kali-Auflösung und durch anhatendes Kochen von Luft befreites und wieder abgekühltes Wasser mit einander, vermengt wurden, entwickeiten sich zwickeine Luftbläschen, nach 24 Stunden aber verhielt sich de Verdichtung der gemengten Flüssigkeit sehr annähernd eben wie im ersten Falle.

Da aber schon weniger als 1000 Kali binreichend ist, dem Wasser die den Stahl conservirende Eigenschaft mitze theiten, so fand sich Payen bewogen, die Vermuthung, de die Entfernung der Luft diese Wirkung hervorbringe, zu Theil aufzogeben und statt derselben diesen Widerstand gegings Rosten von der Alkalinität selbst abhängig zu machen.

Wenn non nach dieser letztern von Payen aufgestellt. Ansicht der Schutz gegen Oxydation der Metalle wirklich eine den Alkalien eigenthümliche allgemeine Eigenschaft betrachten wäre, so müssten der Consequenz gemäss alle leit oxydirbaren Metalle in den alkalischen Flüssigkeiten nicht ox diren, sondern ihren ursprünglichen Glanz beibehalten. Um sehen, ob und wie weit sich diese Folgerung durch die Wirklichkeit bestätige, stellte ich über diesen Gegenstand einle Versuche an.

Diese bewiesen mir nun allerdings, dass einige Metain alkalischen Flüssigkeiten fast eben so gut wie Eisen ut
Stahl eine geraume Zeit ihren metallischen Glanz behalte.
In diesem Falte befinden sich namentlich Antimon und Nilkel, welche sich mehrere Monate in einer Auflösung von
Theil kaustischen Itali, in 300 Theilen Wasser aufgelöst, befunden hatten. In der alkalischen Flüssigkeit, in welcher de

Vogèl, Verhalten d. Metalle zu alkal. Flüssigk. 107

Nickel gelegen, war kein Nickel enthalten und vom Antimon befand sich nur eine Spur in der Flüssigkeit aufgelöst.

Hingegen verlieren andere Metalle in der alkalischen Flüssigkeit mehr oder weniger ihren Glanz und nehmen verschieden gefärbte Nüancen an.

Ein Stück Wismuth z. B. wurde in der alkalischen Auflösung schon nach einigen Wochen messinggelb, und nach einigen Monaten war es zum Theil braun und purpurfarbig geworden, ohne von seinem metallischen Glanze bedeutend verloren zu haben. In der alkalischen Auflösung war indessen keine Spur von Wismuth enthalten.

Das Cadmium war schwarzgrau geworden, und in der alkalischen Flüssigkeit befand sich eine Spur von Cadmium aufgelöst. Nach dem Austrocknen wurde das schwarz gewordene Cadmium an der Lust gelb. Das Zinn hatte von seinem Glanze nur wenig verloren, und die alkalische Flüssigkeit, nachdem sie mit Chlorwasserstoffsäure übersättigt war, gab mit Schweselwasserstoff einen gelben Niederschlag, woraus sich ergiebt, dass in der Flüssigkeit nur Zinnoxyd, aber kein Zinn-exydol enthalten war.

Das Blei bedeckte sich mit einer weissen Kruste von kohkesaurem Blei; aber in der flitrirten alkalischen Flüssigkeit
war kein Bleioxyd enthalten.

Das Zink verlor auch allmählig seinen Glanz, wurde grau mid es bildeten sich kleine weisse glänzende Blättchen, welche sich wie kohlensaures Zink verhielten; die filtrirte Flüssigkeit jeloch war von Zink ganz frei.

Einwirkung der verdünnten alkalischen Laugen auf Kupfer.

Mine auffallende Ausnahme von den übrigen Metallen meht das Kupfer in seinem Verhalten zur alkalischen Auflöung; dieses Metall wird davon gegen Rosten keineswegs gewähützt, sondern viel schneller angegriffen als jedes der andern Metalle. Seinen vollkommenen Glauz behält das Kupfer indesten Monate lang in gewöhnlichem Kalkwasser, und selbst dann meh, wenn dieses mit 2mal seinem Volumen Wasser vertünt ist; eben so erleidet es nur eine unbedeutende Verändeting in einer sehr verdünnten Auflösung von reinem basischen inhlensauren Kali.

Togel, Verhalten d. Metalle zu alkal, Flüssigk.

Wird namtich 1 Theil kaustisches Kali in 8

wer aufgelöst und wird in die Flüssigkeit er

were eine schwarzbraune Farbe an und der met

derselben ist gänzlich verschwunden.

where Schicht löst sich in verdünnter Schweft wie in Chlorwasserstoffsäure rubig auf und sche wheres Kupferoxyd zu sein.

die Auflösung des kaustischen Kali's lange in withen gekocht, nach dem Abkühlen eine Kupferstan wirden gebracht und damit in einem verschlossenen Kolt wirden son geht das Schwarzwerden des Kupfers zwah von Statten, aber etwas langsamer als in dem Falle, with Zutritt der Lust nicht ausgeschlossen ist.

Dass die Oxydation des Kupfers durch den Zutritt der Literauglich beschleunigt wird, ergiebt sich aus folgenden Vanchen:

Eine horizontal liegende Kupferstange wurde an dem eine mit der alkalischen Auflösung und am andern Ende reingen Tropfen Wasser benetzt; die Stellen wurden durch kentz der alkalischen Flüssigkeit und des Wassers etwa 8 Trim feuchten Zustande erhalten. Die mit Kali-Auflösung betate Seite bekam nach einigen Tagen sehwarze Flecken neuleekte sich am Rande mit einer lasurblauen Schicht, wir rend das mit Wasser feucht gehaltene Ende der Kupferstandiese Veränderung in einem viel geringeren Grade erlaten hat Nachdem die auf jene Weise behandelten Kupferstangen Wasser behutsam abgespült und getrocknet waren, fand sit dass die vermittelst der alkalischen Auflösung entstande schwarze Schicht in Kupferoxyd und die blaue in kohlensaur Kupferoxydhydrat bestande.

In der durch Kali schwarz gewordenen und gut gewachenen Kupferstange konnte ich die Gegenwart von Kali nie wahrnehmen.

Eine Kupferstange wurde senkrecht in ein Cylindergiegestellt, so dass das untere Ende des Metalles in eine Kal-Auflösung tauchte, und der hervorragende, der Einwirkung de Luft ausgesetzte, Theil des Kupfers wurde täglich zu wiede oken Malen mit der Kali-Auslösung benetzt. Das mit der alt in Berührung stehende, vermittelst Kali-Lauge ost betzte Kupser oxydirte sich viel schneller als dasjenige Ende, elches in die alkalische Flüssigkeit getaucht war; einige Zeit ter überzog sich das durch die Flüssigkeit bedeckte Kupser ensalls mit einer gleichsörmigen Schicht schwarzen Oxyds.

Eine mit Kali-Lauge benetzte Kupferstange wurde in eine nduirte Glocke mit Lust über Quecksilber gestellt, und über m Quecksilber besand sich noch eine Schicht von Kali-Lauge, welche das untere Ende des Kupsers tauchte. Nach einim Tagen war das mit Kali-Lauge und mit der Lust in in in in tenne stehende Kupser schwarz geworden, wobei das Vomen der Lust sich vermindert hatte und das Quecksilber in Hühe gestiegen war.

Auch das Messing wird in einer alkalischen Auslösung ch einiger Zeit schwarz; das Argentan hingegen verändert h darin micht, sondern behält seinen silberweissen metallien Glanz vollkommen bei. Wenn also das Kupfer im Mesgurch das in dieser Legirung sich besindende Zink gen Oxydation nicht gesichert wird, so ist es andererseits auflend, dass das Kupfer im Argentan durch das Nickel gegen st geschützt werden kann.

Alle bisher bezeichneten Versuche auf das Kupfer so e auf die übrigen Metalle wurden angestellt mit einer Flüs;keit, welche auf 300 Theile Wasser nur einen Theil Kali oder
utron enthielt. Wird nun aber das Verhältniss des Kali's zum
asser vermehrt, so geht auch die Oxydation des Kupfers
hneller von Statten, und vermittelst einer Auflösung von 1
heil Kali oder Natron in 2 bis 3 Theilen Wasser wird das
upfer, wenn man es mit derselben benetzt, schon in einigen
unden braunschwarz. Durch das blose Benetzen unter Zuitt der Luft wird die Oberstäche indessen ungleich oxydirt,
id um eine gleichförmige Farbe herzustellen, muss das Kupr in der concentrirten Auslösung liegen bleiben, worauf es
inn eine mehr gleichförmige braunschwarze Farbe annimmt.

Auf die angegebene Weise habe ich einige Stücke Kupfer hwarz broncirt oder patinirt, und es ist wahrscheinlich, dass n so patinirtes Kupfer zu verschiedenen Gegenständen verendet werden kann. Nur in diesem Falle, wo man sich des

110 Vogel, Verhalten d. Metalle, zu alkal. Flüssigk

Kali's oder Natrons als concentrirte Lauge bedient, und wodas Kupfer mit der Lauge und der Luft zu gleicher Zeit Berührung war, befand sich eine geringe Menge Kupfere in den alkalischen Flüssigkeiten aufgelöst.

Noch sei es mir vergönnt, einige Worte über die Art Weise hinzuzufügen, wie die Oxydation des Kupfers de Alkalien befördert werden kann.

Dass die verdünnte Schwefelsäure unter Mitwirkung Luft die Oxydation des Kupfers schnell zu fördern im Statet, lehrt uns die tägliche Erfahrung; aber hierbei spielt Schwefelsäure eine mehr active Rolle, indem sie sich mit durch den Sauerstoff der Luft entstandenen Kupferoxyd zu nem Salze verbindet.

Unter diese Kategorie kann die simultane Einwirkung Kali's und der Luft auf Kupfer nicht wohl gebracht werd denn das Kali erleidet dabei, als verdünnte Auflösung an wendet, keine Veränderung, verbindet sich auch nicht mit dhierbei gebildeten Kupferoxyde, sondern dient nur dazu, Oxydation des Kupfers an der Luft zu beschleunigen.

Da sich das Kali also hier schembar passiv verhält, doch die zum Theil ruhende Affinität zwischen Kupfer Sauerstoff der Luft zu wecken und rege zu machen strebt, könnte die Erscheinung als eine den Alkalien angehörende talytische betrachtet werden, derjenigen ühnlich, welche Platinschwamm zwischen Wasserstoffgas und Sauerstoffgas bevorruft und wovon wir schon mehrere Beispiele in der C mie aufzuweisen haben, in welchen der Einfluss entweder rein katalytisch oder als gemengt katalytisch, nämlich mit ifnität begleitet, wahrgenommen wird.

Schluss.

Aus den angeführten Versuchen ergiebt sieh:

- 1) dass Eisen und Stabl in einer schwachen Auflöst von kaustischem Kali oder Natron ihren metallischen Glanz unbeschränkte Zeit beibehalten;
- 2) dass die Stahlstangen auch mit einander in Berührtsein können, ohne dass dabei die Gefahr des Rostens zu fürchten ist;

Vogel, Verhalten d. Metalle zu alkal. Flüssigk. 111,

- . 3) dass die Abwesenheit der Luft in einer alkalischen Flüssigkeit nicht die ausschliessliche Ursache sein kann, warum Stahl oder Eisen sich in jenen Auflösungen mit ihrem Glanze onserviren;
- 4) dass Antimon und Nickel ihren metallischen Glanz gleich dem Stahl in den alkalischen Flüssigkeiten nicht verlieren, obgleich sich in der Auflösung eine Spur von Antimon, der keip Nickel, besindet;
- bi Wismuthoxyd in der Flüssigkeit auflöst;
- 6) dass Zink und Cadmium in der alkalischen Flüssigkeit hren Glanz verlieren, wobei das Zink grau, das Cadmium der schwarz wird;
- 7) dass Blei und Zinn von der alkalischen Flüssigkeit agegriffen werden und dass sich im ersten Falle kohlensaures Blei bildet, im letzteren nur Zinnoxyd, aber kein Zinnoxy- tal sich in der Flüssigkeit aufgelöst besindet;
- 8) dass Kupfer schneller von der schwachen alkalischen Missigkeit angegrissen wird als jedes andere Metall und dass dessen Oxydation in einer concentrirten Kali-Auslösung noch mehr beschleunigt wird, wiewohl es in Kalkwasser und in basischem kohlensauren Kali seinen Glanz nicht verliert;
- 9) dage von Legirungen das Messing in der alkalischen Flüssigkeit Schwarz wird, da hingegen Argentan keine Veränderung in derselben erleidet;
- 10) dass Kali und Nation in ihren verdünnten Auflösungen bei der Oxydation des Kupfers einen katalytischen Einstuss auszuüben scheinen, und
- 11) endlich, dass, so wie Eisen oder Stahl durch die kaustischen Alkalien gegen Rost geschützt, das Kupfer durch dieselben broncirt oder patinirt werden kann.

XVIL

Ueber das Effloresciren der Salze.

(Phil. Mag. Jan. 1838.)

Hugh Watson bemerkt in einer vor der Philos. Society zu Manchester gelesenen Abhandlung Folgendes über diese Gegenstand.

rend beschrieben werden, solche seien, die Wasser abgehe sobald sie einer Atmosphäre ausgesetzt werden, die nicht a Dampf gesättigt, sondern fähig ist, Wasser zum Verdampfen i bringen. Es scheint als sei diess die allgemeine Annahme. Ein ge Versuche haben mir aber bewiesen, dass diese Ansicht nichtig ist und dass krystallisirtes schwefelsaures und kohler saures Natron, welche als sehr leicht efflorescirende Salze bekannt sind, beliebig lange Zeit der Atmosphäre ausgesetzt werden können, ohne im Geringsten zu effloresciren oder Wassen verlieren, wenn auch die Atmosphäre trocken und fählist, Wasser zu verdampfen, so lange nur ihre verdampfen Kraft nicht einen gewissen Punct überschreitet, welcher fiedes Salz verschieden ist.

Um zu finden, wie viel Wasser das reine wasserfreie kohlensaure Natron zu absorbiren vermag, setzte ich den 20. Oc
tober 1835 47,4 Grm. = 1 At. (das Natronatom zu 28, de
der Kohlensäure zu 19,4 angenommen), welches durch Glühe
von doppeltkohlensaurem Natron bereitet war, auf einem Uhr
glase von bekanntem Gewichte und in einem ungeheizten Zummt
der Atmosphäre aus. Die Gewichtszugahme war folgeude:

	2	Luaahme				Zunahme.	
Octbr.	21	3,3	Grm.	Octbr.	27	18,6	Gra
31	22	6,1	29	21	28	21,1	22
77	23	91	22	37	29	23,6	33
27	24	11,8	27	33	30	26,6	22
	25	13,8	- 99	22	31	28,6	93
93	26	16,1	33				

Da das Salz zu einer harten Masse zusammengebacken war, so wurde es zertheilt, um schneller Feuchtigkeit aufuch men zu können.

		Zunahme.				Zunabme.	
Novbr.	1,	31,6	Grm.	Novbr.	3	38,6	Gra
27	8	34,1	22	22	4	40,8	32

Das Salz wurde zerrieben und zur Beschleunigung des Processes auf einem Teller ausgebreitet.

		Zunahme.				Zunahme.	1
Novbr.	6	56,1	Grm.	Novbr.	16	78,6	Grm.
,,	11	77,6	22			•	
,))	14	78,6	"	,,	21	78,6)

Am 4. December zeigte es noch das nämliche Gewicht wie am 21. November. Es konnte also kein Wasser weiter morbiren.

Die absorbirten 78,6 Grm. Wasser sind aber nur 1,4 weiger als die Menge, welche 10 Atomen entspricht*), und es ban leicht ein so grosser Verlust bei den öftern Wägunfan stattgefunden haben. Diess angenommen, schliesst der Verfasser, dass das wasserfreie kohlensaure Natron Wasser Inimmt, bis es diegelbe Zusammensetzung zeigt wie das hystallisirte Salz, vorausgesetzt, dass man es einer Atmophäre aussetzt wie die, welche er anwandte, deren Tempetur zwischen 53° — 43° F. (9,3° — 4,8° C.) betrug und leren Dampfpunct (Thaupunct) nicht mehr als 7° und nicht veniger als 5° unter der Temperatur lag. Der Thaupunct vurde mit Hülfe eines nach Leslie's Princip construirten lygrometers bestimmt.

Am 20. October wurden 100 Grm. krystallisirtes kohlenaures Natron in demselben Raume wie das obige Salz an die Luft gebracht. Schon nach einem Tage hatten sie 21/4 Grm. rerioren, aber dieser Verlust nahm bis zum 4. December nicht Der Versasser glaubt daher, dass der Gewichtsverlust W. Nos von mechanisch anhängendem und nicht von chemisch gebundenem Wasser hergerührt habe. In einem Raume, worin ein māssiges Feuer regelmässig unterhalten wurde, setzte Hr. Watson 20 Grm. krystallisirtes schwefelsaures Natron und eben so viel krystallisirtes kohlensaures Natron und wasserfreies schwetelsaures Natron der Atmosphäre aus, ersteres vom 30. October bis 4. December, die beiden letzteren vom 31. October bis 4. December. Die Krystalle des schwefelsauren Natrons begannen in einem Tage zu effloresciren; den 9. December hatten sie 93/4 Grm. verloren, und Hr. Watson glaubt,

^{*)} Blos 0,4 weniger als 10 At. nach den gewöhnlich angenommenen Atomgewichten. D. H.

dass sie bei längerer Aussetzung wasserfrei würden gewisch. Das wasserfreie schwefelsaure Natron nahm nicht au wicht zu. Die Krystalle des kohlensauren Natrons hatter 1. November noch nichts verloren und waren nicht im gesten efflorescirt. Den öten fanden sie sich äusserlich etwat florescirt, was eine Folge des niedrigen Thaupunctes au (110 unter der Temperatur) und am 4. (100 unter der Temperatur) zu sein schien. Am 11. waren die Krystalle mehr efflorescirt als am 5. Am 10. war die Efflores merklicher. Die Ursache schien zu sein, dass zwischen 11. November und 4. December der Thaupunct verschied male 10 — 110 unter der Temperatur gewesen war.

Aus diesen und ähnlichen Versuchen schliesst Hr. 🐃 gon, dass die Krystalle des kohlensauren Natrons bei 5 (14,40 C.) zu effloresciren beginnen, wenn der Thaupung Hygrometers bei 48 (7,10 C.) liegt, und dass das krystall schwefelsaure Natron bei 580 zu effloreseiren anfängt, wem Thaupunct bei 490 ljegt, und dass daher das kohlensaure tron der Luft bei 580 ausgesetzt werden könne, sohnlich Thanpunct night tiefer als bei 490 liegt, das schwefele Natron aber, wenn er nicht tiefer als 500 ist, ohne Kryst waaser zu verlieren. Da nun die Atmosphäre in diesem 🕼 stande der Trockenheit fähig ist, ungebundenes Wasser zu dampfen, so haben wir hierdurch ein vortreffliches Mittel. die fraglichen Salze frei von allem anhängenden Wasser, mit ihrem ganzen Gehalte an Krystallwasser, zu verschaft Da das krystallisirte schwefelsaure Natron erst bei 580 zw Boresciren beginnt, wenn der Thanpunct 490 ist, so Hr. Watson, dass, wenn der Thaupunct bei 50° ist, die higkeit des Raumes, Dampf aufzunehmen, gerade gleich der Affinität des Salzes zum Krystallwasser. Das gewöhn phosphorsaure Natron schelnt sich eben so wie das kohlenbei dem Refloresciren zu verhalten.

XVIII.

Auffindung von Kochsals in Chlorkalium.

Hr. Watson bemerkt in der Abhandlung, welcher Vorstehende entnommen ist, dass es bisweilen wünschense

Ueb. d. Wirkung d. Eisenoxydulhydrates u. s. w. 115

a, zu wissen, ob und in welchem Grade Chlorkalium (das zur kunfabrication im Grossen gebraucht wird) mit Kochsalz verreinigt sei.

Die gewöhnlichen Mittel hierzu sind umständlich. Wenn in aber eine Lösung des Salzes mit schweselsaurem Ammok behandelt, bis alles Chlorid in schweselsaures Salz verwante ist, die Mischung zur Trockne abdampst und bis zur Verstbung alles Ammoniaksalzes glübt, so stellt der Rückstand das seerstele schweselsaure Salz des Alkali's oder der beiden kalien der Probe dar. Bringt man dieses neben einer Schale Wasser in den lustleeren Raum, so kann man bald sinden, es reines schweselsaures Kali, oder mit schweselsaurem Name gemengt ist. Ist es ersteres, so nimmt es, wie lange man ch den Versuch fortsetzt, nicht merklich an Gewicht zu. Ist aber mit schweselsaurem Natron gemengt, so nimmt es so ge an Gewicht zu, bis es so viel Wasser ausgenommen hat im krystallisisten schweselsauren Natron enthalten ist.

XIX.

leber die Wirkung des Eisenoxydulhydrates auf das Kupferoxydhydrat.

Von

A. LRVOL.

(Ann. de Chim. et de Phys., T. LXV., Juli 1837.)

Wenn man ein Gemenge von Eisenoxydul- und Kupferzydsalzen durch Alkalien fällt, so bemerkt man eine merkwürge Reaction, welche beim ersten Aublicke mit übnlichen Erheinungen im Widerspruche zu sein scheint, an die ich kürzh erinnern werde.

Bekanntlich werden die Eisenoxydsalze durch Kupferchloar zu Eisenoxydulsalzen reducirt, während das schweselsaure Lisenoxydul nichts Achnliches mit den Kupfersalzen, wenigstens at dem achweselsauren, erzeugt; denn es ist selbst mit diesem alze isomorph. Es würde daher nach dieser Thatsache scheien, als müsste man vermöge der Analogie dem Kupferoxydul e grössere Verwandtschaft zu dem Sauerstosse beilegen als

116 Ueb. die Wirkung des Eisenoxydulhydrates

dem Eisenoxydo). Die neuen Thatsachen aber, die ich sogle anführen will, beweisen, dass diese Folgerung nicht genaus würde und dass, so wie man es übrigens bei einer gross Menge anderer Fälle bemerkt, der Zustand, in welchem die Körpsich befinden, und die Umstände, in welche sie versetzt sit ihre Verwandtschaften ausserordentlich modificiren. Hier ist neues Beispiel davon.

Mischt man schwelelsaures Kupferoxyd und schwefelsaur Eisenoxydul, in Wasser aufgelöst, zusammen, so findet bekandlich keine Wirkung statt, und es bleiben folglich die beiden at wesenden Oxyde in aufgelöstem Zustande, d. b. in Umständdie für eine Reaction am günstigsten sind, ohne dass desser ungeachtet das eine auf das andre reagirt; fällt man' sie ab durch ein Alkali, so ist diess nicht mehr der Fail, und der Vesuch beweist, dass man alsdann Eisenoxyd und Kupferoxyd statt der Oxyde erhalte, welche in den beiden Salzen vorhalden waren. Das Eisen wurde also auf Kosten des Kupferox des auf eine böhere Oxydationsstufe gebracht.

Die Verwandtschaft der beiden Oxyde zur Schwefelsäuf die Unmöglichkeit der Bildung eines schwefelsauren Kupfe oxydules und selbst der Existenz des Kupferoxydules in Geger wart der Schwefelsäure sind ohne Zweifel die Ursachen, wo che sich der Reaction der Oxyde in den beiden schwefelsaur Salzen widersetzen.

Wenn man jetzt theoretisch untersucht, welches die reag renden Verhältnisse zwischen diesen beiden gefällten Oxydesein müssen, so ist es nicht schwer, aus dem Vorhergebend zu schliessen, dass sie folgendermaassen reagiren müssen:

 $(Cu \ O)_2 + (Fe \ O)_2 = Cu_2 \ O + Fe_2 \ O_3.$

Der Verauch bestätigt das Dasein dieser Reaction sehr der lieb. Wirklich erhält man, wenn man Ammoniak im Uebe schuss in ein Gemenge aus gleichen Atomen beider Salze giest das in einer hermetisch verschlossenen Flasche enthalten is beim Umschütteln einen aus Eisenoxyd bestehenden Niederschlafter kaum elnige Spuren von Kupfer enthält, und eine farbloter Flüssigkeit, welche aber fähig ist, sich sogleich beim Zutrit der Luft blau zu färben. Diess ist eine ammoniakalische Amtösung von Kupferoxydnl*).

*) Man begreift leicht , dass es praktisch ziemlich schwer is diese Bedingungen mit der Aussersten Genauigkeit wirklich eintre Stellt man den Versuch so an, dass man die Salze in den Khigen Verhältnissen in die Flasche bringt, um (Cu O)₃ + 'e O)₂ aufgelöst zu erhalten, so wird das ganze Eisen noch Oxyd gefällt, aber die Flüssigkelt enthält alsdann Cu₂ O Cu O, sie wird also ohne den Zutritt der Lust blau.

Als ich endlich einen dritten Versuch mit einer Auflösung chte, in der sich die Oxyde in folgendem Verhältnisse bedeen: (Cu O)₂ + (Fe O)₃, so erhielt ich, wie ich erware, eine farblose Flüssigkeit, die zugleich Eisen und Kupferydul enthielt. Sie gab folglich an der Luft eine blaue Flüskeit und einen ochergelben Niederschlag von Eisenoxyd.

Ich schliesse aus dem Vorhergehenden:

- 1) Dass bei der Anwendung des Ammoniaks als Reagens e Anwesenheit des Kupfers, selbst wenn es in sehr grosser enge vorhanden ist, völlig entgehen kann, wenn dieselbe lüssigkeit ein Eisenoxydulsalz enthält, und wenn dieses letzre durch eine Gegenwirkung ganz oder zum Theil zu einem xydsalz geworden ist. Es ist dabei nicht einmal nöthig, in rschlossenen Gefässen zu arbeiten, wenn das Eisen vorherrhend ist; weil das oben auf der Flüssigkeit gebildete Häutien von Oxyd, sobald es dick genug ist, das Uebrige gegen ne weitere Oxydation schützt. Es ist daher bei einer blos malitativen Analyse, um das Kupfer in Gegenwart des Eisens irch dieses Reagens zu erkennen, eben so unerlässlich, das isen zuvor auf eine höhere Oxydationsstufe zu bringen, als zi der quantitativen Analyse selbst, wo man es immer thut, rwohl um es als Oxyd zu bestimmen als weil das Ammoniak as Eisenoxydul auflöst.
- 2) Dass das Nickel, welches nur ein basisches Oxyd hat, icht dieselbe Reaction erzeugen und eben so wenig reducirt rerden kann. Daraus geht ein neues Mittel hervor, es als amoniakalisches Doppelsalz von den analogen Kupfersalzen zu aterscheiden. Zu diesem Zwecke reicht es bin, ein Eisenoxy-

en zu lassen; indessen bin ich fast immer zu meinem Zwecke gemgt, wenn ich mit Eisendraht arbeitete, welcher auf der Probirtage gewogen und in der nämlichen Flasche aufgelöst wurde, wozu ch nachher die gleiche Menge krystallisirtes reines schwefelsaures lupfer setzte, welches von beigemengtem Wasser frei und mit dertelben Genauigkeit wie das Eisen gewogen war.

dulssiz im Ueberschusse hinzuzusetzen, welches das Kupfersogleich entfärbt, nicht aber das Nickelsalz, wenn man Zutritt der Luft arbeitet.

Ein Umstand ist bei dieser Reaction zu berückeichti Wenn man nämlich nicht so viel Ammoniak anwendet, um gebildete Kupferoxydul aufzulösen, so bleibt dieses mit dem Kinoxyd gemengt und giebt ihm eine schöne Purpurfarbe. scheint also, als würde dieses Oxydul im wasserfreien Zustgefällt, wenn nicht die durch das Hinzusetzen von Ammoniak zeugte Hitze hinreichend ist, ihm das Wasser zu entziel jedoch habe ich mit Kali nichts Achnliches bemerkt. Uebrigfüge ich noch bei, dass dieses Alkali, statt des Ammoniaks gewendet, an dem Resultate nichts verändert, und wenn ich den oben angeführten Versuchen vorzugsweise Ammoniaks gewendet habe, so geschah es darum, weil das Eisenox und Kupferoxydul darin löslich sind und ich daher ein ber mes Mittel hatte, die erzeugte Reaction zu untersuchen.

XX.

Neue Quecksilber - Doppelsalse.

V o n

R. H. BRETT.

(Im Auszuge aus Philos. Magaz. March 1838.)

Die zu beschreihenden Doppelsalze reihen sich den frivon dem Verfasser beschriebenen an *). Sie haben alle die be atomistische Zusammensetzung und sind deshalb isomo Sie bestehen aus zwei Haloïdsalzen, in welchen das eine, näml Quecksilbercyanid, constant ist und wahrscheinlich das elektrogative Glied ausmacht, während das andere variirt und wascheinlich die Basis darstellt. Sie sind ausgezeichnet wo ihres seidenartigen Glanzes, der am besten an dem kalibait und an Krystallen beobachtet wird, welche aus alkoholiste Auflösungen krystallisirt sind.

Cyanquecksilber - Chlorammonium. Löst man 13 The Salmiak mit 60 Thelien Cyanquecksilber in Wasser auf

^{*)} Vergl. dieses Journ. Bd. 12. 430.

mpft die Lösung ab, so erhält man ein Salz, das in flachdrückten vierseitigen Prismen krystallisirt, die, getrocknet, einen
denartigen Glanz zeigen. In der Hitze schmilzt das Salz
d wird unter Entwickelung von Ammoniak und Blausäure
reetst.

Alkohol löst das Salz auf. In der Kälte wird es von den meralsäuren nicht zersetzt, wohl aber beim Erwärmen.

Die Analyse durch Fällung des Quecksilbers mittelst Schwewasserstoffgas und Abscheidung des Chlors, mittelst Silbersung bereitet, gab:

			Gefunden.	Berechnet.
1	At.	Cyanquecksilber	7,94	8,26
1		Chlorammonium	1,68	1,74.

Cyanquecksilber - Chlornatrium. Man erhält dieses Salz, enn 15 Theile Chlornatrium und 60 Theile Cyanquecksilber it einander in Wasser gelöst, abgedampft und zur Krystallition gebracht werden. Es krystallisirt in flachgedrückten seitigen Prismen von etwas seidenartigem Glanze und ist lösch in schwachem Alkohol, aus welchem es leicht krystallisirt.

Die Analyse gab:

	Gefunden.	Berechnet.
1 At. Cyanquecksilber	7,94	8,13
1 — Chlornatrium	1.78	1.87.

Cyanquecksilber - Chilorcalcium. 14 Th. Chlorcalcium und
) Th. Cyanquecksilber werden zusammen in Wasser gelöst
d zum Krystallisiren gebracht. Krystallform und Glanz sind
m vorigen Salze ähnlich. Es ist nicht zerfliesslich und seine
isserige Lösung wird von kleesaurem Ammoniak gefällt.

Die Analyse gab:

		•	Gefunden.	Berechnet.
1	At.	Cyanquecksilber	8,11	8,203
1	-	Chlorcalcium	1,70	1.797.

Cyanquecksilber-Chlormagnesium. 13 Th. Chlormagnesium erden mit 60 Th. Quecksilbercyanid zum Krystallisiren geacht. Das Salz bildet flachgedrückte vierseitige Prismen, ist cht zersiesslich und löst sich in schwachem Alkehel, aus elchem es nicht krystallisirt.

Die Zusammensetzung ist:

		Gefanden.	Berechnet.
1	At. Cyanquecksilber	8,10	8,41
1	Chlormagnesium	1,50	1,59.

Cyanquecksilber-Chlorbaryum. 24 Theile Chlorbaryum and 60 Th. Cyanquecksilber werden mit einander zum Krystallisum gebracht. Die Form gleicht der der vorhergehenden Salze. He wird von den löslichen schwefelsauren Salzen gefällt. Es lös sich leicht in schwachem Alkohol und krystallisirt sehr gudaraus.

Die Analyse gab:

			Gefunden.	Berechnet.
1	At.	Cyanquecksilber	7,07	7,10
1	_	Chlorbaryum	2,80	2,90.

Cyanquecksilber-Chlorstrontium. Zur Darstellung desselben werden 19 Th. Chlorstrontium mit 60 Th. Quecksilbercysnid zum Krystallisiren gebracht. Das Salz krystallisirt in langen flachen vierseitigen Prismen von Seidenglanz. Es löst sich leicht in schwachem Alkohol, und aus dieser Lösung erhält man sehr gut gebildete Krystalle. Es ist nicht zersliesslich.

Die Zusammensetzung ist:

			Gefunden.	Berechnet.
1	At.	Quecksilbercyanid	7,55	7,62
1		Chlorstrontium	2,37	2,38.

Der Verfasser wird zunächst die Verbindungen verschiedener alkalischer und erdiger Jodide mit dem Cyanquecksilber untersuchen.

XXI.

Ueber Dreifach-Jodquecksilber.

Von

R. HUNT.

(Philos. Magaz. Jan. 1838.)

Wenn man in einer gesättigten Auflösung von Jodkaliun so viel Jod auflöst als sie aufnehmen kann und dann eine hisrelchende Menge Quecksilberchlorid hinzufügt, um das Jod der Balzes abzuscheiden, so fällt statt des scharlachrothen Jodid

ch purpurbraunes Pulver nieder, welches aus 3 Aequivalenten bd, mit 1 Aequivalent Quecksilber verbunden, oder in 100 Th. sus:

Jod 72,1 Quecksilber 27,9

lesteht.

Dieses Dreifach-Jodquecksilber verwandelt sich an der Luft beld in Jodid, eben so in Berührung mit Alkohol, der ein Aequivalent Jod aufnimmt. Durch Erhitzung verliert es ebenfalls ein Atom Jod und wird zu Jodid. Wird es aber in einer starken mit Kohlensäure oder Aetherdampf gefüllten hermetisch verschlossenen Röhre der Hitze einer Spiritusslamme ausgesetzt, so sublimirt es in dunkel bernsteingelben nadelförmigen Krystallen, die sich an der Luft ziemlich gut erhalten. Es ist löslich in heisser Chlornatrium-Lösung. Beim Erkalten schlagen sich darams schwarze faserige Krystalle nieder, die ich für eine Verbindung von Chlorjod mit Natron halte, ohne sie jedoch näher untersucht zu haben. Durch Zusatz von etwas Salzsäure zum Quecksilberchlorid wird der Niederschlag von Dreifach-Jodquecksilber beständiger an der Luft.

XXII.

Chromsuperjodid.

Eine dem sogenannten Chromsuperchlorid ähnliche Jodverbindung ist von Herbert Giraud entdeckt worden, der dieselbe als Chromterjodid beschreibt. (*Philosoph. Magazine.* April 1838.)

ium (1 Aeq. Kali: 3 Aeq. Jodkalium) genau gemengt und in einer mit Vorlage verschenen tubulirten Retorte mit 70 Gr. rauchender Schweselsäure übergossen. Es entbindet sich Wärme und es entstehen schwere tiesrothe Dämpse, welche das Chromsuperjodid sind. Die Reaction wurde durch eine Spirituslampe unterstützt. Mit den Dämpsen des Superjodids, die sich im Halse der Retorte verdichteten, ging zugleich etwas freies Jod und Schweselsäure in die Vorlage über. In der Retorte blieb schwestelsaures Kali und grünes schweselsaures Chromoxyd. Es war nicht möglich, die Verbindung ganz frei von anhängender Schweselsaures Chromoxyd.

Verhalten d. Jodsilbers geg. d. Wärme.

men manmgfaltig abgeändert wurden.

Andrewsenerodid ist eine ölartige Flüssigkeit von the seich in Dampf von der Farbe der Flüssigkeit. De sich in Dampf von der Farbe der Flüssigkeit. De sich in Dampf von der Farbe der Flüssigkeit. De sich in Dampf von der Farbe der Flüssigkeit. De sich in Mit Wasser vermischt, verwandelt es sich in der und Hydriodsäure. Es zerstört organische Summer und Hydriodsäure. Es zerstört organische Summer in der der braunroth und zerstört dieselbe. Es wirkt ze und des thierische und vegetabilische Leben.

de Verbindung rein zu erhalten wäre, so with eicht mittelst eines löslichen Bleisalzes analysiren leitem dadurch Jodblei und ehromsaures Bleioxyd entsteht trennen lassen, da das Jodblei im Wusser löslich ehromsaure Blei aber nicht. Indessen bildet sich auchweselsaures Blei, das gleichfalls unlöslich ist; denn des Superjodids nöthige Wärme bewirkt, dass in Theil der Schweselsäure mit übergeht. Als Bewonder Verbindung Chromterjodid sei, führt der Versasser der Verbindung Chromsäure und Jodwasserstossäumen Wahrscheinlich dürfte sie aber, dem soge Chromsuperchlorid entsprechend, Chromsäure mit Chromsäure mit Chromsüne und sein.

ХХПІ.

Verhalten des Jodsilbers gegen die Wärme.

Talbot (Phil. Mag. März 1808) hat einige interessant chungen über das Verhalten des Jodsilbers gegen gründen, die sich auf die Eigenschaft dieser Verbing gründen, in der Wärme dunkler zu werden. Bestreich einen Streifen weisses Papier mit einer Auflösung von sahrensaurem Silber und dann mit einer sehr verdünnten Auflöste Jodkalium in Wasser, so nimmt es durch die Bildung versilber eine blassgelbe Farbe an. Bringt man das getrocknet in die Nähe des Feuers, so nimmt es eine dunkelgelt umenfarbe an. Diese Farbe verschwindet nach des

Entfernung vom Feuer in 3 - 4 Secunden und kann abwechselnd durch Erhitzen und Abkühlen wieder erzeugt und aufs Neue zum Verschwinden gebracht werden, da das Jodsilber dabei keine chemische Veränderung erleidet. Drückt man mit dem Finger aul das Papier, während es noch warm und tiefgelb ist, und entfernt ihn dann schnell, so bleibt ein Abdruck von der Form des Fingers auf dem Papier zurück, das fast weiss ist. Die Ursache ist, dass der Finger die Wärme besser ableitet als die atmosphärische Luft und das Papier an der berührten Stelle abkühlt. Jede andere kalte Substanz bringt die gleiche Wirkung hervor, ja sie kann hervorgebracht werden durch blose Annäherung, ohne wirkliche Berührung, durch die Strahlung des kalten Körpers. Es scheint daher diese Substanz durch die Schnelligkeit, mit welcher sie ihre Farbe ändert, zu Versuchen über Warmestrahlung und Leitung geeignet zu sein.

Bringt man einige Tropfen Ammoniak auf das Papier, so wird es weiss und hat dann die Eigenschaft, seine Farbe zu verändern, verloren. Allmählig aber verdunstet das Ammoniak und die Eigenschaft tritt wieder hervor.

Kali und Natron wirken auf gleiche Weise, geben aber bleibende weisse Verbindungen, die in der Wärme unveränderlich sind. Diess ist der Grund, weshalb eine verdünnte Auflösung von Jodkalium angewandt werden muss. Wendet man eine concentrirte an, so entsteht eine weisse Färbung des Papiers, die in der Wärme unveränderlich ist.

Das nach der angegebenen Art zubereitete Papier lässt sich jahrelang aufbewahren, ohne seine Empfindlichkeit für die Wärme zu verlieren *).

.*) Ich habe die Versuche des Hr. Talbot wiederholt und mich von der Richtigkeit seiner Angaben überzeugt. Papier ist indessen zicht der geeignetste Körper zu diesen Versuchen, da die Temperaur, wobei das Jodsilber das tiefste Gelb annimmt, dem Entzündungspuncte des Papiers zu nahe liegt, auch verschwindet das Gelb st augenblicklich wieder beim Erkalten, wenn das Papier nicht auf dier erwärmten Unterlage sich befindet. Man sieht den Farbenwechsel auch sehr gut auf Porcellan u. dgl.

XXIV.

Verunreinigung der Bellfedern mit Bleiweiss *).

V o u

F. HÄHNER Zu Frohburg.

Ein weisses Pulver, welches mir vor einiger Zeit zur chemischen Untersuchung überbracht wurde und welches gesammelt worden war beim Ausklopfen von mit käuslichen Bettfedern gefüllten Betten, wies sich nach folgender Untersuchung als Bleiweiss aus.

Das Pulver, welches ich nur in geringer Quantität bekam sah aus weiss wie Kreide, achien aber verhältnissmässig schwerer als dieselbe. Es wurde mit verdünnter Essigsaure übergossen. wobei es ein merkliches Brausen entwickelte und sich nach kurzem Digeriren vollkommen löste. Die mit Essigsaure erhaltone Flüssigkeit wurde, nachdem sie mit destillirtem Wasser gehörig verdünnt worden, in zwei Theile getheilt; der eine mil einigen Tropfen Schwefelsäure versetzt, wodurch eine weisse Trübung und später ein gleicher Niederschlag erfolgte, durch den andern aber wurde ein Strom Schweselwasserstoffgas geleitet, welches alsbald einen bräunlich-schwarzen Niederschlag erzeugte. Beide Niederschläge, nachdem sie getrocknet worden waren, wurden nun jeder für sich mit getrocknetem kohlensauren Natron vermengt und auf Kohle der reducirenden Flamme des Löthrohrs ausgesetzt. Beide lieferten ein metallisches Koro, welches alle charakteristische Zeichen des Bleies an sich trug.

Da ich nun glaube, dass die Verunreinigung der Bettfedera mit Bleiweiss eine absichtliche, der Gesundheit nachtheilige ist, welche zum Zweck hat, dieselben weisser und schwerer zu machen, so halte ich es für meine Pflicht, auf diesen Betrug aufmerksam zu machen, erlaube mir aber zugleich noch zu bemerken, dass, als man die Federn kaufte, ein solches Stäuben

^{*)} Vorstehende Mittheilung des Herrn Provisor Hähner verdient um so mehr Aufmerksamkeit, als die Behauptung, dass eine Verfülschung der Bettfedern mit Bleiweiss, um sie schwerer und weisser zu machen, bisweilen vorkomme, wegen ihrer Unglaublichkeit, ziem-, lich allgemein, unter Andern auch von Remer (Lehrb. d. poliz. gerichtl. Chemie. 3. Aufl. 1. Bd. 304.) als unwahrscheinlich bezweifelt worden ist.

D. H.

Ueb. d. Verh. schwefelsaurer Salze zu Weingeist. 125

nicht bemerkt wurde, sondern sich erst zeigte, nachdem sie der Sonne ausgesetzt und dann geklopft wurden. Ich vermuthe daher, dass sich dieselben beim Einkauf in etwas feuchtem Zustande befunden.

XXV.

Ueber das Verhalten einiger schwefelsauren Salze zu Weingeist

wind von Anthon *) einige in praktischer Hinsicht nützliche Versuche angestellt worden.

Schwefelsaures Natron zeigte sich unauflöslich in Weingelst von 6,83 — 0,85 bei 10 — 12° R. Tausend Theile Weingelst von 0,872 lösten 0,7 schwefelsaures Natron auf und die
gleiche Menge Weingeist von 0,905 — 3,8 Th.

Schwefelsaures Ammoniak fand sich merklich löslich in Alkohol von einem grössern spez. Gewicht als 0,860. 500 Th. Alkohol von 0,872 lösten 1 Th. und 1000 Th. Weingeist von 4,905 lösten 16 Th. des Salzes auf.

Schwefelsaures Manganoxydul ist unlöslich in Weingeist von 0,83 — 0,85. Tausend Theile Weingeist von 872 lösten 4,8 und 1000 Th. von 0,905 gegen 11 Th. schwefelsaures Hanganoxydul.

Schwefelsaures Zinkoxyd ist unlöslich in Weingeist, welther ein geringeres spez. Gewicht als 0,880 besitzt. Tausend Th. Weingeist von 0,905 lösen 2 Th. schwefelsaures Zinkoxyd auf.

Schwefelsaures Eisenowydul zeigte sich noch unlöslich in Weingeist von 0,905.

Dasselbe war der Fall mit der schweselsauren Kalkerde, dem Alaun und schweselsauren Kali. Wie weit die Verdünnung des Weingeistes gehen müsse, um diese vier Salze aufzulösen, wurde nicht ermittelt.

Schwefelsaures Kupferoxyd fing an unlöslich zu werden in Weingeist von 0,905, so dass 4000 Th. dieses Weingeistes kaum im Stande waren, 1 Th. davon aufzulösen.

^{*)} Buchn. Repertor. 2. Bd. 13. 18.

128 Analyse des Mineralwassers v. Golaise:

om Vol

In 1000 Th. (1 Litre) enthält	es:	
Wasser	997,8918	Gr.
freie Kohlensäure	0,0861	
		W
doppeltkohlens. Kalk	0,1436	
— — Magnesia	0,0589	
schwefels. Kalk)	1,3700	
schwefels, Kalk — Magnesia wasserfrei	0,2900	
Chlornatrium	0,0070	
schwefelwasserstoffs. Kalk	0,0786	
Schwefeleisen (dorch das vorhe		
1 1 0 1 0 1 1	. 0,0200	
phosphorsauren Kalk od, Thonerd	e 0,0100	
Kieselerde mit Spuren v. Thonerd		
stickstoffhaltige organische Materi		
(die an der Luft bräunliche glim		
merartige Blättchen bildete)	0,0180	
Stickstoff	Spuren	
_		
	1000,0000.	

Literatur.

Bunsen, R. W., und A. A. Berthold, das Eisenoxydhydd Gegengist der arsenigen Säure. 2. verm. Ausg. Götting. 🏗 Meissner, Chemische Aequivalenten - u. Atomenlehre. 2 Bd Ausgabe. Wien. 1 Thir. Voget, Notizen aus dem Gebiete der praktischen Pharmacie. Crefeld. Frankenstein, tabellar. Grundriss der Agriculturchemie u. nomie. 1. 2. 3. gr. 4. Grätz. Geiger, Handbuch der Pharmacie. II. 2. 3. Heidelb. à n. 象 Le Blanc n. Walter, praktische Eisenhüttenkunde. Deut Hartmann. Weimar. Bachmann, Handwörterbuch der praktischen Apotheken 1. Lief. Nürnberg. Dumas, Handbuch der angewandten Chemie. Aus d. Fran Alex und Engelhart. 24. Lief. Nürnb. Fischer, systematischer Lehrbegriff der Chemie, in Tabellegestellt. gr. 4. Berlin.

XXVIII.

Teber die Wirkungen der Explosionen durch Knallgas, ber Drahtnetze, Metallsiebe und Drahtbündel, als schülzende Mittel dagegen, und über Davy's Sicherheitslampe.

Von

Gustav BISCHOF in Bonn.

ln vorigen Sommersemester experimentirte ich in meinen Voresungen mit einem Knallgasgebläse, in welchem das durch Wasserdruck herausgepresste Knallgas durch einen Hahn streithen musste, dessen Habnschlüssel mit dem feinsten Uhrmacher-Ichrer durchbohrt war und sonach ein äusserst feines Sieb widete. Die Oessnung in dem Hahnschlüssel hatte 0,7 Linien nglisch im Durchmesser, mithin 0,38465 Quadratlinien Fläche, nd enthielt 19 solcher feinen Löcher. Darnach kommen also uf 1 Quadratzoll englisch 7113 Löcher, folglich fast 10 Mal viel als die gewöhnlichen englischen Sicherheitslampen beitzen. Ein zweites Sieb von gleicher Beschaffenheit war in er Röhrenleitung nach dem Gasometer hin 9 Zoll von dem steren angebracht. Seit 13 Jahren habe ich mit diesem Knallusgebläse etwa 26 Mal experimentirt, ohne dass je eine Ex-Ich glaubte daher, dass jene beiden mit so osion eintrat. inen Löchern versehenen Siebe vollkommene Sicherheit leisten Erden, und dachte kaum mehr an die Möglichkeit, dass jeals, wenn auch durch irgend einen Umstand ein Zurücktreten r Flamme erfolgen sollte, eine Detonation des Knallgases im Nichts desto weniger trat wähasometer stattfinden könnte. nd des Experimentirens im verslossenen Sommer die Flamme ötzlich durch beide Siebe zurück, das Knallgas explodirte in m Gasometer und zerschmetterte denselben. Glücklicherweise folgte die Explosion erst als ungefähr 2/8 des ganzen Knallsses schon entleert waren. In dem Gasometer waren 13 geöhnliche Weinbouteillen voll Sauerstoffgas und 26 Wasseroffgas enthalten; als die Explosion erfolgte, mochten daher ur noch ungefähr 13 Bouteillen Knallgas vorräthig gewesen ein, und doch waren die Wirkungen sehr heftig. Das knie-Journ. f. prakt. Chemie. XIV. 8.

förmig gehogene messingene Gasleitungsrohr wurde abgeschie gen und verbogen, eine eiserne Schraube von 0,2 Zoll Diele wurde unmittelbar unter der Mutter zerbrochen oder vielmein aus einander gerissen; denn die Schraube stand senkrecht use die Wirkung der Explosion in dem Gasometer erfolgte vier unten nach oben. Ganz besonders merkwürdig war aber de Beschädigung des Gasometers und des Gefässes, in welche jener sich befand. Zur näheren Verständigung bemerke ich dass der Gasometer mit seinem Gasleitungsrohr auf dem inner Boden des äussern Gefasses stand und eine Wassersäule ver 21/4 Fuss Höhe das Gas in jenem absperrte und comprimir Als der Gasrückstand explodirte, worde ein grosser Theil de Sperrungswassers über 20 Fuss hoch an die Decke geschler dert, ohne dass jedoch der Gasometer nach aussen zerberstet Als aber der durch die Verbrennung des Knallgases gebilde Wasserdampf sich condensirte, erfolgte diese Wirkung mit so ober Schnelligkeit, dass das Sperrungswasser nicht mit gle cher Schnelligkeit zurücktreten konnte, sondern die Atmosphäwirkte fast mit ihrem ganzen Drucke auf die Seitenslächen de Gasometers und quetschte denselben zusammen. Diese Wirkur erstreckte sich jedoch nicht blos auf den Gasometer, sonder auch das äussere Gefüss wurde zusammengequetscht. kann ich mir die Verbiegungen nach innen und die theilwei-Zerreissung des äussern Gefässes an der Löthung nicht erklären. Die Atmosphäre drückte, als im Gasometer ein augen blickliches Vacuum entstanden war, das äussere Gefäss ust innen zusammen und mittelbar durch das Sperrungswasser ebt so den Gasometer, denn der letztere stand ganz unter Wasse Beide waren aus starkem verzinnten Eisenblech verfertigt un mit Oelfarbe gut angestrichen.

Man sieht, dass, wenn ich oder meine Zuhörer auch die vor dem Gasometer während der Explosion gestanden hätter wir keine andere Beschädigung als eine derbe Durchnässun von dem herabfallenden Regen erlitten haben würden. Uebrigens stellte ich stets und so auch diessmal den Gasometer i das Laboratorium und führte das Gasleitungsrohr durch of Loch in der Thüre in das Auditorium, wo die Schmelzver auche vorgenommen wurden. Ich hätte möglicher Weise nu

durch das abgeschlagene Rohr beschädigt werden können. Die Wirkung wurde aber schon durch die Thüre sehr gemässigt.

Welcher Umstand das Zurücktreten der Flamme veranlasst haben mag, darüber kann ich keine genügende Auskunft geben. Ich erinnere mich blos, dass ich in dem Augenblick der Explosion das strengflüssige Fossil, welches der Flamme ausgesetzt wurde, sehr nahe an die Mündung der Röhre brachte. Es mag daher wohl sein, dass dadurch eine Compression und als Folge davon ein Rücktritt des Gases bewirkt worden ist. E ware aber auch möglich, dass in der engen Röhrenleitung igendwo eine Verstopfung durch Stäubchen oder durch irgend awas Zufälliges eingetreten wäre, so dass die freie Ausströming des Gases durch den hydrostatischen Druck augenblick-Ich gestört worden wäre und dadurch der Rücktritt erfolgt M. Es ist natürlich, dass man bei einem so ganz unvorbergesehenen Ereigniss ausser Stand ist, nähere Erläuterungen zu gebon. Genug, dass diessmal, nachdem so oft unter ähnlichen Imständen mit dem Apparate gefahrlos experimentirt worden var, ein Zurück- und Durchtreten der Flamme durch die mit m engen Löchern versehenen Siebe erfolgt war. Noch auffallender erscheint dieses Zurücktreten, wenn man bedenkt, dass die Mündung der messingenen Röhre, aus welcher das Gas ausströmte, nur 1/5 Linie im Durchmesser hatte und 5 Zoll von dem ersten Siebe entfernt war. Jene Oeffnung war also ebenfalls kleiner als die einer Masche in einem gewöhnlichen Drahtnetze, die ungefähr 3/10 Linie Seite haben.

Ist Davy's Princip richtig, dass die Flamme verbrennender Gase durch Drahtgesiechte nicht dringen könne, weil sie durch diese zu sehr abgekühlt wird, so waren in dem vorliegenden Falle die Umstände günstiger, um diese Wirkung zu leisten, als sie je selbst bei den am vollkommensten construirten Sicherheitslampen sein können. Die freie Oessnung der Gasleitungsröhre musste schon wie eine sehr enge Masche eines Drahtnetzes wirken, eben so musste die Röhre selbst, durch welche die Flamme sich fortbewegte, dieselbe abkühlen, und zuletzt mussten die seinen Siebe eine viel krästigere Wirkung als die seinsten noch darstellbaren Drahtnetze leisten. Berücksichtigt man endlich die grosse Masse Metall (Messing), welche mit der Flamme in Berührung kam, in Vergleich mit der

geringen der Drahtnetze, so bleibt, sofern diese doch noch schützend wirken, das Zurücktreten der Flamme in meinen Knallgasgebläse ein räthselbaftes Phänomen; denn kann die geringe Masse der Drahtnetze schon so viel Wärme ableiten, das die Flamme unter die Temperatur herabkommt, bei welche noch Fortpilanzung der Verbrennung erfolgt, wie viel mehr musste jene bei weitem grössere Masse Metall Wärme ables tend wirken. Davy sagt zwar #): "So oft schnelle Strom einer explodirenden Mischung auf ein metallenes Gewebe wir ken, so erwarmen sie es sehr schnell; deshalb wird dasseth Gewebe die Flamme detonirender Gemische, wenn sie in Rulsind, aufhalten, und sie durchgeben lassen, wenn sie in schneiler Bewegung sind; vergrössert man aber die erkältende Ober fläche, indem man die Oessnung vermindert oder die Tiese der selben vermehrt, so kann man jede Flamme zurückhalten, 🛻 schnell sie sich immer bewege." Im vorliegenden Falle ware aber beide Bedingungen im hohen Grade erfüllt und dennoch hat sich durch die so äusserst feinen Oeffnungen die Entzür dung fortgesetzt, wenn man nicht annehmen will, dass die des nen Siebe bis zu dem Grade durch das zurücktretende Knallgas erhitzt worden sind, dass sie das jenseitige Knallgas ent zünden konnten.

Wirkung der Drahtnetze betreffende Fragen wo möglich beant worten zu können, da das hohe Königl. Preuss. Finanzmind steriom Veranlassung genommen hat, mich mit einer desfallsigen genauen Untersuchung zu beauftragen, und zu diese Zwecke die Herstellung mehrerer zum Theil sehr kostspielige Apparate genehmigt hat. Einen dieser Apparate habe ich breits construirt und ich gedenke noch im Laufe dieser Feridamit mehrere Versuche anzustellen. Ich müsste weitläufig werden, wenn ich ihn bäher beschreiben wollte; ich bemerke nur dass ich damit bezwecke, explosive Gasgemenge durch schünzende Drahtnetze zu treiben, um so Explosionen in einem Gasometer zu bewirken. Was sich daher bei meinem Knallgangebläse zufällig zugetragen hat, will ich hier absichtlich ber vorrufen. Da jener mir so äusserst erwünschte Auftrag gleich

^{*)} Schweigger's Journ. XX. 169.

falls eine Analyse der schlagenden Wetter in den Kohlengru- ! ben des preussischen Staates beabsichtigt und ich gefunden habe, dass kaum irgendwo eine bessere Gelegenheit zur Aussammlung derselben in völlig reinem Zustande sich darbietet als in der Gerhard's-Steinkohlengrube bei Saarbrücken, so habe ich so eben Apparate zu dieser Aufsammlung ansertigen lassen und werde in den nächsten Tagen dahin mich begeben. Ueber das Vorkommen der schlagenden Wetter in dieser Grube edaube ich mir einige Bemerkungen. Das brennbare Gas strömt m mehreren Stellen aus Spalten in den Steinkohlenslötzen aus. Man nennt dort solche Spalten Bläser. Herr Bergamtsdirector Sello hatte die Güte, in eine solche Spalte ein Blechrohr einetzen und verkitten zu lassen, und ich hatte das Vergnügen, las ausströmende Gas mit meinem Grubenlichte anzuzünden. Es brannte ganz rubig wie das Gaslicht in den Gasbeleuchungs-Anstalten, aber mit intensiv blauer Flamme. Ich versuchte, das Gas in einem kleinen pneumatischen Apparate zu sammeln, aber vergebens. Das Gas konnte auch nicht den Druck der kleinsten Wasserschicht überwinden. Es schien daher nur mit der Spannung der atmosphärischen Luft auszuströmen. Da indess solche Spalten sich sehr weit fortziehen und sehr verzweigt sein mögen, so mag es auch sein, dass der geringste Widerstand, welchen das Gas an einer Stelle erleidet, das Ausströmen an einer andern Stelle veranlasst. Ich habe daher meine Apparate so construirt, dass das Gas aufgesammelt werden kann, ohne Wasserdruck überwinden zu müssen. Kenne ich die Zusammensetzung der schlagenden Wetter in unsern Gruben, so werde ich in einem besonders vorgerichteten Apparate Gemenge derselben mit atmosphärischer Lust in verschiedenen Verhältnissen und unter den verschiedensten Umständen mit der Sicherheitslampe in Berührung bringen. Da das hiesige Königl. Oberbergamt mich mit meheren Davy'schen Lampen von sehr verschiedener Construction versehen hat, so bin ich im Stande, jede einzelne in Beziehung auf die Sicherheit zu prüsen, welche sie gewährt. Ich werde mich bei diesen Versuchen so viel wie möglich bemühen, die Lampen unter allen den Umständen in Berührung mit sehlagenden Wettern zu bringen, unter welchen sie es in der Hand des Bergmanns sein können. So viel kann ich nämlich schon jetzt

als Thatsache anführen (nachdem ich durch die Güte des hie pigen Oberbergamtes Einsicht von den sämmtlichen Acten genommen habe, welche alle seit Einführung der Sicherbeitslam pen in den hiesigen Provinzen und die meisten der in den öst-Hohen Provinzen des preussischen Staates und in anderen Ländern hierüber gemachten Erfahrungen als reichen Schatz ents halten), dass unter den gewöhnlichen Umständen Davy's Lamps vellkommen sicherud wirke und dass, wenn gleichwohl Un glücksfälle sich damit zugetragen haben, diess entweder von einer fehlerhaften Beschaffenheit derselben oder von Nachläs sigkeit und Sorglosigkeit der Bergleute herrührte. Unter der gewöhnlichen Umständen verstehe ich aber, wenn der Bergmann mit der Sicherheitslampe sich in gewöhnlichem Gange allmählig den Stellen nähert, wo schlagende Wetter vorhander sind. Ungewöhnliche Umstände sind hingegen unter ander solche, wenn der Bergmann einen Durchhieb nach Oerten macht, die mit schlagenden Wettern angefüllt sind, wodure plötzlich ein starker Luftzug entstehen kann. In diesem Falk kann die im Innern der Sicherheitslampe stattfindende Verbreenung sich nach aussen fortsetzen und so eine starke Explosion bewirken; denn nach den Versuchen von Goldsworthi Garnay soll, wenn sich Knallgas mit der geringen Geschwindigkeit von 5 Fuss in der Secunde gegen ein Drahtnetz von noch so feinem Geslechte bewegt, die Flamme durch dasselbe hindurchgehen, d. h. wenn man die Sicherheitslampe mit der bemerkten Geschwindigkeit gegen die schlagenden Wetter bewegt, so wird sie dieselben anzünden.

Nachtrag. Da sich die Absendung des Vorhergebender etwas verzögerte und ich mittlerweile mit dem oben genanntet Apparate eine Reibe von Versuchen angestellt habe, welcht einige nicht uninteressunte Resultate lieferten: so nehme ich Versulassung, die wichtigeren derselben hier mitzutheilen. Die ganze Reihe meiner Versuche, wird wahrscheinlich in Kacet en's Archiv zur öffentlichen Mittheilung kommen.

Der Zweck der ersten Versuchsreihe war, das Verhaltes von Drahtnetzen, Metalisieben und Drahtbündeln gegen ein explodirendes Gemenge aus 1 Maass Sauerstoffgas und 2 Maass

mming, welcher einen Drahtbündel von den seinsten Mesgdrähten als vollständiges Sicherungsmittel gegen das Zuktreten der Flamme des brennenden Knallgases vorgeschlahat. Er schreibt vor, einen Messingcylinder von ungefähr
Zoll Länge und 0,3 bis 0,4 Zoll Weite zu nehmen und ihn
sehr seinen Messingdrähten von gleicher Länge zu füllen.
zugespitzter Metalldraht von 0,1 Zoll Dicke wird hierauf
die Mitte des Drahtbündels stark eingeschoben, um denseldicht zusammenzupressen. Die Zwischenräume zwischen
Drähten bilden sonach sehr seine Metallröhren, deren Leigsvermögen so gross ist, das Durchtreten der Flamme gänzzu verhindern.

Bei meinem Apparate wurde eine Glasröhre von 0,183 I Durchmesser im Lichten und 4½ Zoll Länge mit 156 ssingdrähten von 0,00925 Zoll Durchmesser gefüllt und in mittleren Theil dieses Drahtbundels 11 Drahte von 0,01575 I Durchmesser eingezwängt. Der Querschnitt der Glasre im Lichten ist demnach 0,02629 Quadratzoll, der Quernitt der sämmtlichen Drähte 0,01262 Q. Z. und der Quernitt der sämmtlichen Zwischenräume, welche die Drähte las-, 0,01367 Q. Z. Aus einer einfachen Berechnung ergiebt h die Zahl dieser Zwischenräume zwischen den einzelnen ihten und zwischen ihnen und der Glasröhre zu 224. Der tlere Querschnitt eines solchen Zwischenraumes oder Canals daher 0,000061 Q. Z. Die Glasröhre wurde in den Appaeingeschoben, welcher aus einer 26 Zoll langen mit zwei hnen versehenen Messingröhre bestand, und mittelst umwikter Baumwolle so eingeschlossen, dass das Knallgas nur ch jene Canale streichen konnte. Gleich binter diesem Drahtidel war an die Messingröhre eine 27 Fuss lange Bleiröhre gelöthet, welche sich in einem Gasometer von verzinntem sch 15 Zoll hoch und 8 Zoll im Durchmesser mündete. Der someter stand im Laboratorium hinter einer starken Mauer d die Bleiröhre führte das Knallgas durch eine Thüre in ein stossendes Zimmer, worin der Apparat sich besand. se Weise waren die Experimentatoren gegen die Wirkungen ler noch so heftigen Explosion vollkommen geschützt, und m konnte solche absichtlich herbeiführen, um zu ermitteln, kleinere Röhrenleitung war eine zweischenklige mit Wasse gefüllte Glasröhre befestigt, welche als Druckmesser diente, und im Verlaufe der Experimente die Pressung bestimmen zu können, unter welcher das Knallgas durch den Apparat strömte Durch eine besondere Vorrichtung konnte von dem Experimen tirraume aus die Pressung wilkührlich gesteigert oder vermindert werden, indem nämlich mittelst einer Schnur auf den Gasometer Gewichte aufgesetzt oder davon abgenommen wurde Ich batte hierbei den Gesichtspunct im Auge, dass die Gefaldes Zurücktretens der Flamme um so mehr sich vermindert. I grösser die Pressung ist, unter welcher das Knallgas aus der Gasometer ausströmt, und umgekehrt, dass diese Gefahr zu nimmt mit abnehmender Pressung und am grössten ist, wen eine Stagnation in der Strömung des Gases eintritt.

Die auf diese Weise angestellten Versuche forderten mehrere Experimentatoren; es war mir daher schr angenehm, dar ich hierin, ausser einem Gehülfen, durch meinen Freund, de Oberhütten-Bauinspector Althans auf der Saynerhütte, unterstützt wurde. So geschah es denn auch, dass auf jeder einzelnen Umstand während der Experimente gehörige Rück sicht genommen werden konnte.

So lange als vor das Messingrobr eine enge Düse vorge schraubt war und die Pressung im gehörigen Verhältnisse zu Mündung derselben stand, braunte das ausströmende und 🜬 gezündete Knallgas ruhig fort. Wurde die Pressung vermise dert, so verkleinerte sich die Flamme und löschte bei völlige Stagnation in der Strömung des Gases ganz aus, ohne dass jodoch ein Durchtreten derselben durch den Drahtbundel und ein Entzündung des Knallgases im Gasometer erfolgte. Bei de Verminderung der Pressung brannte indess, wenn auch ein brennende Spirituslampe vor der Mündung der Düse stehe blieb, das Knallgas nicht mehr mit einer continuirlichen Flamme sondern mit einzelnen kleinen Detonationen. Der Erfolg wat immer derselbe, so oft als der Versuch durch abwechselnde Steigerung und Verminderung der Pressung wiederholt wurde Man sieht hieraus, dass unter den gegebenen Umständen, d. 🍆 wenn, wie bei dem Knallgasgebläse, das Knallgas aus der engen Mündung einer Düse ausströmt, der angegebene Drahte bündel selbst dann noch schützend wirkt, wenn eine Stagnation in der Strömung des Gases, mithin das günstigste Verhältniss für den Rücktritt der Flamme, eintritt.

Wurde die Düse abgeschraubt und das aus einer Oeffnung von 0,16 Zoll Durchmesser ausströmende Gas angezündet, so kannte es nicht mehr mit einer continuirlichen Flamme, sondern mit einzelnen und zwar stärkeren Detonationen, wie vorhin. Diess wurde mehrmals wiederbolt. Es detonirte also stets die Casmenge, welche zwischen dem Drahtbündel und dem offenen Inde der Röhre sich angehäust hatte. Schon glaubten wir, dass melbst für diesen Fall der Drathbündel schützend wirke; allein da nochmaliges Anzünden des ausströmenden Knallgases vermrachte das Durchtreten der Flamme durch den Drahtbündel, und eine starke Explosion des Knallgases in der bleiernen Röhrenleitung und in dem Gasometer erfolgte. Die Röhrenleitung war hierbei ganz unbeschädigt geblieben; allein der Deckel des Gasometers wurde abgerissen und vielfach verbogen. Gleichzeitig wurden die am Gasometer hängenden Gewichte von 24 Pfund von ihren Aufhängedrähten abgerissen. Der Grund, warum diese Explosion erst nach mehrmals wiederholten Detonationen des Knallgases in der Messingröhre erfolgte, dürfte wohl darin zu suchen sein, dass die Röhre und der Drahtbündel sich dadurch 'allmählig erwärmten und daher immer weniger abkühlend auf die Flamme wirkten, bis dieselbe endlich brennend durch die engen Zwischenräume des Drahtbündels bindurchdrang und die Entzündung jenseits fortpslanzte.

Da nun der Erfolg dieses Versuches gezeigt hatte, dass seibst Drahtbündel unter den angeführten Umständen nicht mehr schützend wirken, so wiederholten wir unsere Versuche mit anderen Drahtbündeln, welche mit grösserer Sorgfalt und Regelmässigkeit in die Glasröhre eingeschlossen worden waren. Um die Zwischenräume oder Canäle zwischen den einzelnen Drähten in möglichst gleicher Weite darzustellen, wurden die dicken Drähte entfernt und Drähte von durchaus gleichem Durchmesser möglichst parallel eingeschlossen. So konnten 170 Messingdrähte (Clavierdraht Nro. 6) eingebracht werden, und um die Canäle noch mehr zu verengen, wurde der ganze Drahtbündel in der Glasröhre einmal um seine Achse gedreht.

Der Durchmesser dieser Drähte war 0,010375 Zoll *), alletwas grösser als in dem vorigen Drahthündel.

Die Versuche mit diesem Drahtbündel mochten in der beschriebenen Art oder mannigfaltigst abgeändert angestellt wei den: niemals gelang es, ein Durchtreten der Flamme durch den Drahtbündel zu bewirken. Eben so schützend wirkte als nach der Reihe 10, 20 und 30 Drahte berausgenomm wurden. Die Detonationen mochten, nach abgeschraubter Dusso oft als man wollte, hinter einander vorgenommen werde oder man mochte das in dem Messingrobre enthaltene Kunligt durch den elektrischen Fanken entzünden: niemals setzte sit die Detonation jenseits des Drahtbündels fort. Ala aber Zahl der Drähte bis auf 130 vermindert worden war, erfolg unter denselben Umständen wie das vorige Mai und bei ein Pressung von 10½ Zoll Wassersäule ein Rücktritt der Flame und das Kuallgas explodirte in dem Gasometer. Da diessmi eine grössere Quantität Gas in dem Gasometer noch vorrätte war als bei der vorigen Explosion, so waren die Wirkunge viel heftiger. Der Blechcylinder war aus dem hölzernen Fassi in welchem er hing, herausgeworfen und in der Mitte sem runden Fläche in fünf Falten fast ganz zusammengequetsell worden. Der Deckel war über die Halfte der Randlöthund aufgesprengt. Die Wirkungen der Explosion waren daber fall genau so wie bei der oben beschriebenen zufälligen Explosie meines Knallgasgebläses. Sie sind nämlich, sofern das explodirende Gas mit Wasser gesperrt ist, bei weitem befter nat innen als nach aussen. Ohne Zweifel war nur der abgosprengte Deckel die Folge der ersten explodirenden Wirkung des explodirenden Gases; die Zusammenquetschung des Bleub cylinders hingegen die Wirkung der nachfolgenden Atmospharen-Pressung, als Folge der Condensation des gebildeten Was-

^{*)} Diese Messungen wurden mittelst eines sogenannten Wolle messers, von Voigtländer in Wien mit grosser Genaugkeit verfertigt, gemacht. Dieses treffliche Instrument empfiehlt sich sehr für solche Messungen. Mehrmals wiederholte Messungen desselben Drahtes zeigen durch ihre Präcision, wie sehr genaue Resultate bei un einiger Uebung erbalten werden können. Durch Abwägen eines 10 Fusa langen Drahtes unter Wasser fand ich den Durchmessen gleich 0,01065, welches Resultat erst in der vierten Decimalstell von dem Obigen abweicht.

inen in dem Gasometer in unmittelbarer Nähe des Experientators erfolgen, die Gefahr für denselben nicht so gross ist im man wohl vermuthen möchte. Uebrigens wurde das Waser im Fasse, wie bei der Explosion des Knallgasgebläses, über I Fuss hoch geschleudert und das Fass etwas von seiner telle verrückt.

Achnliche Explosionen durch den elektrischen Funken herrzubringen, konnte, wegen augenblicklicher theilweiser Zerirung des Apparates, nicht versucht werden. Es wird diess er bei Fortsetzung der Versuche geschehen. Uebrigens ist ihl nicht zu zweifeln, dass der elektrische Funke unter gleien Umständen eine gleiche Wirkung hervorbringen werde.

Untersuchen wir nun die Umstände etwas näher, unter sichen die beiden Explosionen in unserm Apparate ersolgten. römt Knallgas durch einen Drahtbündel und wird es unmitbar vor demselben angezündet, so ist am wenigsten ein Rückit der Flamme zu erwarten, selbst nicht, wenn die Pressung nimmt und sogar eine Stagnation in der Strömung eintritt; nn in diesem Falle werden, sofern die Mündung der Düse hr eng ist, entweder gar keine oder doch nur schwache Denationen eintreten, weil keine locale Anhäufung von Knallgas esseit des Drahtbündels stattfinden kann. So trat auch bei len meinen Versuchen die Flamme nicht zurück, als bei der .nwendung des ersten Drahtbündels eine brennende Lampe unittelbar vor denselben gestellt und die Pressung allmählig bis ar völligen Stagnation der Gasströmung vermindert wurde. efindet sich aber vor dem Drahtbündel noch ein Rohr, das ch in eine gleich weite Mündung endigt und wird das ausromende Gas angezündet, so detonirt die ganze Menge des ı dem Rohre enthaltenen Gases auf einmal und es erfolgt eine chnelle Bewegung der Flamme oder des brennenden Gases ach dem Drahtbündel hin. Diese Bewegung ist ungleich chneller, als wenn man auch noch so schnell die Pressung ufhebt oder gar einen negativen Druck, d. h. ein Sangen der Daher kann ein Drahtbündel in diesem Falle lamme, bewirkt. och schützend wirken, während er nicht mehr schützend rirkt, wenn das hindurch geströmte Gas vor demselben in eiem Rohre sich anhäuft und detonirt. Je länger dieses Rohr

mittlere Querschnitt eines Canals ergiebt sieh hieraus nach Werthe zu 0,000085021 Q. Z. und nach diesem zu 10082322 Q. Z. Wir finden ihn also mehr als 1/4 grösser oben beim ersten Drahtbündel. Berücksichtigen wir in-, dass in der Mitte jenes ersten Drahtbündels dickere Drähte n, zwischen welchen die Canäle grösser als zwischen den ereh waren, so können in ihm leicht Canäle vorhanden , die eben so gross und vielleicht noch grösser wie in letzteren Drahtbündel waren. Wir können daher das Ret der Versuche mit dem ersten Drahtbündel nicht wohl als n annehmen, sondern bleiben bei den Resultaten der Vere mit dem Drahtbündel aus gleich dicken Drähten stehen. it aber auch hier ist der Umstand wohl zu berücksichtidass der gefundene Querschnitt der Canäle, durch welche Flamme noch brennend durchtrat, nur ein mittlerer ist; denn egt in der Natur der Sache, dass 130 Drähte einen Raum ; symmetrisch anfüllen werden, der 170 und noch mehr ite aufnehmen kann. Gewiss waren daber manche Canäle Querschnitt grüsser, andere kleiner als 0,000082 Q. Z. Differenzen, welche zwischen der Wirklichkeit und der anung stattfinden, haben jedoch einen um so geringeren luss auf den in Rede stehenden Gegenstand, weil eines ils es sich hier überhaupt nur um sehr geringe Grössen lelt, und andern Theils die Sache vorzugsweise aus einem :tischen Gesichtspuncte zu betrachten ist, d. h. die Mittel ien zu lernen, welche man anzuwenden hat, um den Rückeines detonirenden Knallgases zu verhindern. Auch der stand muss ins Auge gefasst werden, dass ein Drahtbundel gen wenigen Detonationen widerstehen kann, nicht aber, n sich diese Detonationen sehr oft wiederholen. st nämlich, dass durch jede Detonation das brennende Gas lie Canäle hineingetrieben wird und dass daher die Temper der Drähte sich um so mehr erhöht, je öfter diese Deto-Je heisser aber die Drähte werden, desto onen sich folgen. iger können sie abkühlend auf die durchtretende Flamme ken, bis es endlich zu einem Puncte kommt, wo die Flamme ihrer unverminderten Temperatur durchtritt und die Fortung der Verbrennung jenseit des Drahtbündels herbeiführt. n deshalb geschah es auch, dass die beiden oben beschriebenen Explosionen erst nach mehreren Detonationen des segases in den Röhren vor dem Drahtbündel erfolgten.

Um für den in Rede stehenden praktischen Zweck approximative numerische Elemente zu entwickeln, wollen den mittleren Querschnitt der sammtlichen Canale bereit welche 140 Drahte übrig lassen, weil diese Zahl noch kommen schützend wirkte. Der Querschnitt der sämms Zwischenräume, weiche 140 Drühte übrig lassen, ist nach Messung mit dem Wollemesser 0,014458865 Q. Z. und der specifischen Gewichtsbestimmung 0,013847065 Q. Z. mittlere Querschnitt eines Canals ergiebt sich hieraus nach nem Werthe zu 0,000076099 Q. Z. und nach diesem 0,000073264 Q. Z. Das Resultat ist also: Ein Queral eines Canals von 0,000073 bis 0,000076 Q. Z. wirkt für 🌇 gas noch schützend; ein Querschnitt eines Canals von 0,00bis 0,000085 hingegen nicht mehr. Diese Weite der 🕼 in einem Drahtbündel darf also beim Knallgas nicht überst ten werden. Berühren sich je drei Dräbte, deren Durchm 0,01064 Zoll ist, unmittelbar, so schliessen sie ein aphär Dreieck ein, dessen Inhalt 0,0000046 Q. Z. ist. Da diese der 18te Theil von dem oben gefundenen mittleren Queral eines Canals ist, welcher noch vollkommene Sicherheit währte, so ergicht sich hicraus, dass, wenn Drähte von bezeichneten Durchmesser einen Drahtbundel bilden, in wein sich stets je drei Drähte einander unmittelbar berühren gegen Zurücktreten der Flamme unter den angegebenen ständen eine 18fache Sicherheit hat *).

Die Erfahrungen, welche durch die Versuche mit Drahtbündeln gemacht wurden, klären, wie mir scheint Ursachen, welche die Explosion in meinem Knallgasge herbeigeführt haben, binlänglich auf. Da sogar ein Draht del aus 130 Drähten nicht mehr schützend wirkt, wenn ein tonirendes Knallgas mit einer gewissen Geschwindigkeit aldenselben dringt, so ist klar, dass ein blosses Metallsieb diesen Umständen noch bei weitem weniger schützend wie könne. In dem Knallgasgebläse befand sich aber 5 Zofi

^{*)} Es ist übrigens nicht zu übersehen, dass die Zwischenrie zwischen den äussersten Drühten und der innern Wand der e röbre um etwas grösser sein werden.

Mündung der Düse, woraus das Gas ausströmte, nur ein Entzündete sich daher das in der Düse ches Metallsieb. haltene Knallgas, so war die Geschwindigkeit dieser wenn th nur 5 Zoll langen Gassäule, womit sie sich rückwärts wegte, gewiss gross genug, um die Flamme durch die Löer des Siebes durchschlüpfen zu lassen. War aber diess mal geschehen, so konnte das zweite 9 Zoll davon entfernte b um so weniger dem weitern Zurücktreten der Flamme halt thun, als diese zweite detonirende Gassäule wegen ihgrössern Länge mit einer noch grössern Geschwindigkeit kwärts treten musste. Wie wenig, ja ich möchte sagen nicht, schützend Metallsiebe oder Drahtnetze in solchen len wirken, haben directe Versuche dargethan. In dem n beschriebenen Apparate war nämlich & Zoil von der Müng der Düse entfernt ebenfalls ein Metallsieb angebracht. lange als mit hinreichender Pressung das Knallgas ausimte, so dass es vor der Mündung in continuirlicher Flamme nnte, fand kein Durchtreten derselben durch das Sieb statt; aber die Pressung so weit vermindert wurde, dass das ausmende Gas bei vorgestellter brennender Lampe nur mit einsen Detonationen verbrannte, konnte man das Durchtreten Flamme sehr deutlich erkennen, wenn man die Röbre hindem Siebe mit der Hand berührte. Nach jeder Detonation värmte sich nämlich die Röhre und diess nahm bei öfterer ederholung so sehr zu, dass man sie nicht mehr mit der nd berühren konnte. Schraubte man die Düse ab und stellte n die brennende Lampe unmittelbar vor das Sieb, so wurde selbe durch die hinter demselben stattfindenden Detonationen ausgeschleudert. Dasselbe geschah, als statt des Siebes Drahtnetz, wie es zu den Sicherheitslampen gebraucht wird, gesetzt wurde.

Diese Erfahrungen zeigen, dass, wenn man gegen die fälligkeiten beim Gebrauche des Knallgasgebläses völlig gehert sein will, weder von Metallsieben noch von Drahtnetzen e genügende Anwendung gemacht werden könne. Dagegen men Drahtbündel eine vollkommene Sicherheit gewähren, inn man das berücksichtigt, was ich oben hierüber bemerkt be. Eben dieses fordert auch, dass der Drahtbündel so nahe e möglich hinter die Mündung der Düse gelegt werde; denn

in diesem Falle, wo sich vor demselben wenig oder gar ke Knallgas anhäufen kann, können, sofern die Pressung, won das Gas strömt, nur etwas stark ist (wenigstens 12 Zoll Wassersaule), keine Detonationen stattfinden, und nur diese könnmöglicherweise ein Durchtreten der Flamme durch den Drahbündel verursachen.

Wenn diese Mittheilungen etwas zu ausführlich geworden sind, so möge es der Umstand entschuldigen, dass der Gegerstand auch in anderen praktischen Beziehungen von Interes ist. Man kennt die Unglücksfalle, welche hier und da Explesionen in Gasheleuchtungs-Röhren verursacht haben und 🐗 wahrscheinlich dadorch entstanden sind, dass sich auf irget eine Weise almosphärische Lust dem brennbaren Gase beige mengt hat. Durch Drahtbündel, welche nahe an den Ausstr mungs-Mündungen in die Röhren eingelegt werden, lassen siesolche Explosionen vollständig verhüten. Da 140 Drahte von 0,01 Zoll Dicke und 4 1/2 Zoll Länge bei dem explosivst Gase schützend unter Umständen wirkten, wie sie bei den Gasbeleuchtungs-Röhren kaum vorkommen können, so wird 🕶 solcher Drabtbündel, wenn der Darchmesser der Röhre 0,18 Zoll ist, vollkommene Sicherheit gewähren. In diesem Drahm bündel verhält sich der Querschnitt der 140 Drähte zu der Querschnitt der Zwischenräume, welche sie lassen, w 0,0124418 : 0,0138470. Nimmt man des einsacheren Ven haltnisses wegen den Querschnitt der Drabte eben so gross 📫 den der Zwischenräume, wobei die Sicherheit noch grössi wird, so ist die Zahl der Drähte 150.

Angenommen, der Durchmesser einer Gasbeleuchtunge Röbre oder der Hahnöffnung sei δ Zoll, so muss derseibe der Steile, wo ein Drahtbündel von 150 Drähten eingelegt werden soll, δ $\sqrt{2} = 1,4142136$. δ werden, wenn die sammtlichen Zwischenräume so gross sein sollen wie der Querschnit der Hahnöffnung. Die Zahl der Drähte, welche in diese er weiterte Stelle der Röhre einzulegen sind, ist $\frac{2\delta^2}{0^2,183}$. 150 = 8958 δ^2 %). Da indess die Gasströmung durch einen solche Drahtbündel, d. h. durch so viele enge Canäle, langsamer er

*) 0.183 Zoll ist nämlich der Durchmesser meiner Glasröhre; welche der Drahtbündel eingelegt wurde.

tolgen wird, bei übrigens gleicher Pressung, als durch einen einzigen Canal, dessen Querschnitt gleich ist dem der sämmt-lichen Canäle, so hat man bei der Anwendung in der Gasbe-leuchtung entweder die Pressung oder die Zahl der Canäle zu vermehren, um dieselbe Gasströmung zu erreichen. Koch's Tabellen *) werden hierzu wohl die nöthigen Elemente liefern, wenn man nicht vorzieht, der eigenthümlichen Verhältnisse wesen eigene Versuche deshalb anzustellen.

Ich kann das, was ich in Beziehung auf die Sicherung vor gefährlichen Explosionen bei der Gasbeleuchtung, wenn die Röhren Knalllust enthalten, bemerkt habe, nur als eine vorläufee Andeutung betrachten, da ich die Absicht habe, mit diem brennbaren Gase bei der Fortsetzung meiner Versuche bewonders zu experimentiren.

Schliesslich komme ich nochmals zur Davy'schen Sicherkitalampe zurück. Wenn es wohl keinem Zweisel unterliegen michte, dass die Wirkung schützender Drahtbündel keine antere sein könne, als die Abkühlung der durch die engen Ca-Mie derselben dringenden Flammen durch die Drähte, so möchte deses Princip schwerlich eine allgemein gültige Anwendung auf Davy's Lampe finden. Wenn eine schnell strömende Flamme durch einen 4 1/2 Zoll langen Drahtbündel zu dringen und jenseits die Verbrennung fortzusetzen vermag, so kann kein Drahtnetz gedacht werden, welches eine eben so schnell strömende Flamme zurückzuhalten im Stande wäre. Nehmen wir an, die schützende Wirkung der Maschen der Drahtnetze stehe im umgekehrten Verhältnisse ihres Durchmessers, und Durchmesser einer Masche eines gewöhnlichen Drahtnetzes sei 0,025 Zoll, so würde schon ein Querschnitt jenes Drahtbündels von der Drahtdicke der Sicherheitslampe (1/60 Zoll) eine dreimal so grosse Sicherheit gewähren wie eine solche Masche. 41/2 Zoll langer Drahtbündel muss ferner so viel wirken wie 270 hinter einander liegende Drahtnetze. Die Wirkung eines Canals zwischen drei Drähten muss also 810 Mal so gross gedacht werden wie die einer Masche eines Drahtnetzes, d. h.

^{*)} Versuche und Beobachtungen über die Geschwindigkeit und Quantität verdichteter atmosphärischer Luft, welche aus Oeffnungen von verschiedener Construction und durch Röhren ausströmt u. s. W. Göttingen 1824.

das Durchdringen der Flamme durch ein Drahtnetz, desse Maschen 0,025 Zoll Durchmesser haben, wird 810 Mal leiche ter erfolgen als durch einen Canal von eben angegebener Grösse.

Wenn auch meine Versuche mit dem explosivsten Gestangestellt wurden und die brennbare Grubenluft die am mindesten entzündliche unter allen bekannten Gasarten ist und nicht mit reinem Sauerstoffgas, sondern mit atmosphärischer Luft gemengt ist, so ist sie doch nicht in dem Verhältnisse wenige entzündlich als ein Drahtnetz leichter den Durchgang der Flamme verstattet wie ein Drahtbündel. Ich denke mir dit eigentliche Wirkung der Davy'schen Sicherheitslampe ungefähl in folgender Art.

Bei einer offenen brennenden Lampe zerstreuen sich schne die Producte der Verbrennung, das Kohlensäuregas, das Wassergas and die ihres Sauerstoffes zum Theil beraubte atmosphirische Luft. Wird aber die Lampe mit einem Drahtnetze bedeckt, so wird die schnelle Zerstreuung durch diese partielle Einschliessung beschränkt. Diese Beschränkung kann aber nicht in dem Grade wirken, dass sie das Fortbrennen der Lamps hindert; denn die Hitze dehnt die gasfürmigen Producte de Verbrennung aus, sie steigen in die Höhe und bewirken d den Zutritt frischer atmosphärischer Luft durch die Mascher des Drahtnetzes, und mithin das Fortbrennen. Führt nun de eintretende atmosphärische Luft brennbare Grubenluft mit sich so wird diese zugleich mit den brennbaren Gasarten aus der Oel verbrennen, die Flamme der Lampe vergrössern und eine grössere Absorption des Sauerstoffgases bewirken. Die Producte der Verbrennung sind also unter diesen Umständen armer an Sauerstoffgas als wenn die zutretende atmosphärische Luft frei von brennbarer Grubenluft ist. Je mehr das Brennet der Lampe durch den Zutritt des brennbaren Grubengases gesteigert wird, desto rascher ist die Strömung der Producte der Verbrennung nach oben und desto rascher tritt die atmospharische Luft nach. Soll nun eine Fortsetzung der Verbrennung der schlagenden Wetter, welche das Brennen der Lampe unterhalten, von innen nach aussen als möglich gedacht werden so müsste eine Luftströmung in umgekehrter Richtung, d. L. von innen nach aussen erfolgen. Hat aber jene Strömung von aussen nach innen die Oberhand, oder mit anderen Worten, römen die schlagenden Wetter schneller von aussen nach inn als die Flamme von innen nach aussen zu dringen strebt, kann das Brennen von innen nach aussen nicht fortgepflanzt erden. Unter diesen Umständen kann also, so lange als der rmale Luftzug nicht gestört wird, keine Entzündung der hlagenden Wetter ausserhalb des Drahtnetzes als möglich ge-Im obern Theile der Lampe kann die Fortanzung der Verbrennung nach aussen noch weniger stattfinn, denn der obere Theil der Flamme ist stets umgeben von n gasförmigen Producten der Verbrennung, und diese Umillung bildet gleichsam eine Scheidewand zwischen der Flamme d den ausserhalb des Drahtnetzes befindlichen schlagenden ettern. Und gesetzt auch, der äussere Theil dieser Hülle engt sich etwas mit den schlagenden Wettern, so ist doch e Menge der das Verbrennen hindernden Gasarten zu gross, s dass es zum wirklichen Verbrennen des beitretenden brennren Grubengases kommen könnte. Die Menge der das Verennen hindernden Gasarten ist natürlich um so grösser, je ehr in der einströmenden atmosphärischen Luft brennbares rubengas, enthalten ist, d. b. die Producte der Verbrennung id um so-ärmer an Sauerstoffgas, je mehr, bis zu einem geissen Puncte, brennbares Grubengas der atmosphärischen Luft igemengt ist.

Die Erfahrungen, welche in den Steinkohlengruben des eussischen Staats, seit der Einführung der Sicherheitslampe, macht worden sind, sprechen sehr zu Gunsten dieser An-Def Berggeschworne Heyn, welcher schon 1817 ersuche mit der Sicherheitslampe im Märkischen Bergbezirke stellte, berichtet, dass sich die Flamme der unter die Firste ehaltenen Lampe mit grosser Geschwindigkeit verlängerte und s zum Deckel des Drahtcylinders empor loderte. urde die obere Hälfte des Cylinders mit einem blauen biswein ins Grüne spielenden Feuer angefüllt. In der Mitte war e Flamme sehr dünn und ziemlich hellgelb, nahe am Dochte ınkelroth und nach der Spitze hin röthlich und überhaupt ınkler. Nach Verlagf von ungefähr 5 bis 6 Minuten verhwand das blaue Feuer, die Flamme wurde nach und nach einer und kehrte endlich zu ihrem vorigen Zustande zurück, ım Beweise, dass die sehlagenden Wetter sich durch die

Flamme verzehrt hatten. Diese Erscheinungen zeigen sedeutlich, dass die Verbrennung des Oel- und Grubengases nah am Dochte wegen beschränkten Zutritts der Luft unvollkomme war; denn die dunkelrothe Färbung der Flamme daselbst rührt ohne Zweifel von ausgeschiedenem, aber nicht verbrennende Kohlenstoff ber. Sie zeigen aber, dass die Verbrennung in de Mitte durch den ungehinderten Zutritt der Luft vollkomment von Statten ging; die Flamme war daselbst wahrscheinlich vor einem wenig leuchtenden Mantel umgeben, welcher der Beobachtung entging und weshalb sie sehr dünn erschien. Atmespharische Luft schien endlich nicht in genugsamer Menghinzu zu treten, um den Kohlenstoff zu vollständiger Verbren nung zu bringen, weshalb die Spitze der Flamme röthlich was

In dem Waldenburger Steinkohlen-Reviere in Schlesie bemerkte man einen stinkenden und hestiges Kopfweh verus anchenden Qualm, wenn die achlagenden Wetter stark wurden und der ganze Drahtcylinder voll Feuer sich zeigte und er Diess scheint anzudeuten, dass unter solchen Umständen, wo fast nur das Grubengas verbrennt, der grüsst Theil des Oeles unverbrannt entweicht und so den Qualm es zeugt. In solchen Fällen möchte auch die schnellste Luftströmung diesen Uebelstand nicht beseitigen, weil, wenn einmi das brennbare Grubengas die Oberhand gewinnt, eine schnek lere Luftströmung nur einen grössern Zutritt derselben veranlasst und das Sauerstoffgas kaum zu seiner Verbrennung him reicht. Beträgt z. B. das brennbare Grubengas, unter der Voraussetzung, dass es Kohlenwasserstofigas sei, 1/11 der ganzer Luftmenge, so reicht das darin enthaltene Sauerstoffgas gerade bin, das brenubare Gas zu verbrennen, und es bleibt dans kein Sauerstoffgas für die Verbrennung des Oeles mehr übrig. sondern das durch die Grubengas-Flamme erhitzte und zersetzte Oel entweicht unverbrannt und bildet den Qualm. Dieser Qualm ist ein Uebel und nicht selten hört man Bergleute darüber klagen.

In allen mir zugekommenen Berichten wird keiner Detenationen innerhalb des Drahtnetzes erwähnt; nur einer sprich von kleinen Entzündungen. Betrachtet man die Sache von theoretischen Standpuncte, so muss man erwarten, dass die durch das Drahtnetz einziehenden schlagenden Wetter durch

die Maschen gleichsam in einzelne Gas-Prismen zertheilt werden, wovon jedes als für sich allein vorkommend gedacht werden kann. Verbrennt nun das Grubengas innerhalb der Drahtnetze ohne Detonationen und erleidet die Luftströmung von aussen nach innen keine Störung, so ist eben so wenig eine Fortpflanzung der Verbrennung von innen nach aussen zu befürchten, als beim ruhigen Ausströmen des Knallgases aus der Oeffnung der Düse ein Rücktritt der Flamme erfolgt, selbst wenn keine schützenden Maassregeln getrossen werden. Und wenn endlich die Flamme mit geringer Geschwindigkeit durch irgend eine Bewegung an das Drahtnetz anschlägt, so ist wohl zu erwarten, dass unter solchen Umständen das Drahtnetz im Stande ist, die Flamme so weit abzukühlen, dass sich die Verbrennung des ohnehin schwer entzündlichen und, wohl wenigstens in ungünstigen Verhältnissen zur Entzündung, der atmosphärischen Lust beigemengten Grubengases nicht fortpilanzen kann.

In den gewöhnlichen Fällen sind die Umstände, welche sonst dem Bergmanne Gefahr drohen, beim Gebrauche der Sicherheitslampe sehr günstig. Er zündet sie ausserhalb der Grube oder an Orten an, wo keine schlagenden Wetter sich besinden. Die Luftströmung von aussen nach innen ist nun eingeleitet. Indem er sich nach und nach den schlagenden Wettern nähert, strömt allmählig brennbares Grubengas mit der atmosphärischen Luft ein und die Flamme vergrössert sich. erfolgt aber keine Detonation, weil das der atmosphärischen Lust sich beimengende Grubengas zuerst in den kleinsten Mengen zutritt und sich allmählig vermehrt, so wie sich der Bergmann der Quelle des aus Spalten ausströmenden Gases nähert. Nimmt das Grubengas sehr überhand, so hört das Verbrennen ganz auf und die Lampe löscht aus, oder der Bergmann wird durch die zunehmende Beschwerlichkeit des Athmens ohnehin zur Bückkehr veranlasst. Nach Davy soll die Lampe erlöschen, wenn die Menge des brennbaren Gases bis auf 1/3 steigt; h diesem Gemenge kann jedoch das Athmen nicht mehr statt-Der meisten Gefahr ist der Bergmann, wie ich schon Anden. Oben bemerkt habe, ausgesetzt, wenn er einen Durchhieb nach Derfern macht, die mit schlagenden Wettern gefüllt sind. Häuig mochte jedoch, und wenn die Luftströmung sehr stark ist,

durch plötzlich erfolgendes Auslöschen der Flamme der Bergmann auch in diesem Falle der Gefahr entgehen.

Noch einige andere schützende Wirkungen des Drahtnetz in der Sicherheitslampe sind darin zu sachen, dass das durch Verbrennen des Oeles und des Grubengases erzeugte Wasse innerhalb des erhitzten Netzes gasförmig bleibt und so die Hülder das Verbrennen nicht unterhaltenden Gasarten vergrösser Da bekanntlich selbst dann, wenn Oel bei niedriger Temper tur oder bei nicht hinlänglichem Luftzutritt verbrennt, der West serstoff vor dem Kohlenstoff verbrennt, so ist unter allen Um ständen das durch das Verbrennen des Wasserstoffes erneugt Wasser ein sehr bedeutender Bestandtheil in den gasförmige Producten der Verbrennung. Ist ferner das Netz erhitzt, befördert es, wie ein erhitzter Kamin, den Luftzug und führ also die in dem Obigen aus einander gesetzten Bedingunge der schützenden Wirkungen der Davy'schen Lampe berbei, und zwar um so mehr, je beisser es ist. Beide Wirkung werden aufgehoben, wenn nach Davy's Vorschlage der ober Deckel des Netzes zu Zeiten mit etwas Wasser bespritzt un dadurch abgekühlt wird. Uebrigens hat man auch dem ander Vorschlage Davy's, über das obere Ende des Cylinders noch eine Netzkappe zu stellen, damit auch dann die Gesahr vermleden wird, wenn die erste Bedeckung durchbrennen sollt den Vorzug gegeben. Mit Beibehaltung dieser Vorrichton scheint es jedoch zweckmässig, den Drahtcylinder so boch 🐗 machen als es nur immer angeht, obne dass er beim Gebrauch unbeholfen wird.

Sind diese Ansichten über die Theorie von Davy's Lamp die richtigen, so werden sich alle möglicher Weise an derschen noch anzubringenden Verbesserungen einzig und allein dat auf reduciren, sie so zu construiren, dass der möglichst stärk sie Luftzug in ihr stattfinde und dass man Detonationen zu vermeiden suchen müsse, welche bei plötzlichen Strömungen vonschlagenden Wettern entstehen können. Meine darauf gerichteten weiteren Versuche werden durch diesen Gesichtspungeleitet werden.

Resultate der vorstehenden Abhandlung.

1) Die Wirkungen der Explosionen grösserer Quantität

Knallgas, welche mit Wasser gesperrt sind, sind von doppelter Art, zuerst expandirend nach aussen und dann in Folge des Atmosphären-Drucks pressend nach innen.

- 3) Kein Drahtnetz oder Metallsieb ist im Stande, eine mit Schnelligkeit strömende Flamme von Knallgas aufzuhalten.
- 3) Selbst ein Drahtbündel aus 130 Drähten von 0,01 Zoll Durchmesser und 4½ Zoll Länge, deren einzelne Zwischenräume einen mittlern Querschnitt von 0,00008 Quadratzoll haben, lässt eine stark strömende Flamme durch sich hindurch.
- 4) Durch einen Drahtbündel aus 140 Drähten, deren einzelne Zwischenräume einen mittlern Querschnitt von
 0,00007 Quadratzoll haben, tritt die Flamme nicht hindurch.
- 5) Stehen je drei Drähte von dem angegebenen Durchmesser in vollkommner Berührung, so ist eine 18fache Slcherheit gegeben.
- 6) Vollkommen schützend können Drahtbündel in Knailgasgebläsen nur dann wirken, wenn sie so nahe wie möglich hinter der Gasausströmung angebracht werden.
- 7) Auf gleiche Weise können auch Drahtbündel bei Gasbeleuchtungs-Anstalten schützend wirken.
- 8) Die Wirkung von Davy's Sicherheitslampe kann nicht dem Abkühlungs-Vermögen der Drahtnetze zugeschrieben, sondern sie muss in anderen Verhältnissen gesucht werden.
- 9) Vermehrung des Luftzuges in dieser Lampe und Verhütung von Detonationen innerhalb des Drahtnetzes scheinen die wesentlichen Verbesserungen zu sein, welche an ihr anzubringen sind.
- 10) Unter den gewöhnlichen Umständen ist diese Lampe ein vortreffliches Sicherungsmittel gegen Explosionen in schlagenden Wettern; es können aber ungewöhnliche Umstände eintreten, wo sie nicht mehr schützend wirkt.

XXIX.

Wirkung der Gährung auf ein Gemenge von Sauerstoffgas und Wasserstoff gus.

Von

Theodor de Saussune.

(Hibliothèque whiverselle de Genève, No. 26. Februar 1838. S. 380.]

S. 1. Bekanntlich beläuft sich die Menge von Wasserstoffgas, welche in unsrer Atmosphäre enthalten sein kann, nicht auf ein Tausendtheil ihres Volumens. Die Seltenheit der Substanzen, welche die Verbindung dieses Gases mit dem Sauerstoffe bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft bewirken, und die Zubereitungen, welche sie erfordern, zeigen, dass man durch diese das Verschwinden des Wasserstoffes nicht erklären kann, welcher durch die Zersetzung der organischen Substanzen beständig der atmosphärischen Luft zugeführt wird. elektrische Funke bei den Gewittern und die Entzündung einiger Brennmaterialien scheinen nicht hinzureichen, um diese Vernichtung unausgesetzt zu bewirken. Es wird sich ergeben, dass dieselbe grossentheils durch die Gahrung der durchgängig auf der Oberstäche des Bodens verbreiteten organischen Substanzen bewirkt werde, selbst wenn sie wegen ihres kleinen Volumens und der langsamen Wirkung keine Erhöhung der Temperatur zeigen.

Bei diesen Beobachtungen müssen zwei Fälle unterschieden werden, welche ich mit aller Sorgfalt vergleichen werde; einmal der, unter welchem die Gase zu allen Theilen des gührenden Körpers leicht zutreten können; ich will ihn vollständige Berührung nennen; dann der, welchen ich unvollständige Berührung nenne, findet statt, wenn die Zusammenhäufung des gäbrenden Körpers oder Bedeckung mit Wasser der Wirkung der Gase zum Theil Hindernisse entgegensetzt.

Die der Gährung fähigen Körper, welche ich versucht babe und die im Zustande eines Teiges sich befanden, hatten ungefähr das Volumen einer kleinen Nuss. Sie wurden in 200 Cubikcentimeter Gas gebracht, welches in einem umgestürzten Kolben enthalten war, der einen weiten in Quecksilber tauchentlep Hals hatte. Dieses Metali trat in das Innere des Halsen

Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffgas. 153

inein und liess die Veränderungen des Gasvolumens bis fast uf einen halben Cubikcentimeter beurtheilen. Diese Verändemgen werde ich mit den auf Temperatur und Druck bezügchen Correctionen angeben. Ich hätte durch Verlängerung er Operationen noch deutlichere Veränderungen des Volumens rhalten können; um aber eine grössere Gehauigkeit in die Betimmungen zu bringen, beschränkte ich sie blos auf diejenien, welche in dem Halse der Retorte gemessen werden konnen, welche in dem Halse der Retorte gemessen werden konnen. Alle Bemerkungen, denen keine weiteren umständlichen Angaben oder Ausnahmen beigefügt sind, beziehen sich auf lie vorhergehenden Anordnungen.

§. 2. Gährung in reinem Wasserstoffyas.

Die Körper, mit denen ich Versuche angestellt habe, und die bei vollkommener und unvollkommener Berührung mit rei
ven Wasserstoffgas gährten, gingen keine Verbindung mit denselben ein und bewirkten keine Volumenverminderung, welche angeführt zu werden verdient, oder die das Volumen dieser Körper überstiegen hätte; sie vermehrten aber diese Atmosphäre beträchtlich, indem sie kohlensaures Gas und oft Wasserstoffgas erzeugten.

§. 3. Gährung in der Mischung des Sauerstoff – und Wasserstoffyases.

Wenn die Gährung in einem verschlossenen Gefässe unter wellständiger Berührung einer Mischung von Sauerstoff- und Wasserstoffgas *) vorgenommen wird, in welche eins von bei- den zum wenigsten zu einem Fünstel eingeht, so erleidet der Wasserstoff im Allgemeinen keine Verminderung. Ein Beispiel für dieses Resultat habe ich in meiner Abhandlung über die Verlicherung der Lust durch das Keimen und Gähren gegehen **), ich hatte aber dabei anzugeben unterlassen, dass diese Bemerliung sich auf die vollständige Berührung bezieht.

Bei der unvollständigen Berührung oder unter Wasser werden die beiden Gase condensirt. Ich füge hier Beispiele für beide Fälle bei.

^{*)} Der Sauerstoff wurde aus chlorsaurem Kali, der Wasserstoff wirch Auflösung von Zink in Schwefelsäure bereitet.

^{**)} S. dieses Journal. Bd. 3. 123.

104 Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstolly

A. Versuch mit Erbsen. Vier Erbsen, welche ein C wogen, wurden ihrer Keimkraft beraubt und in Gahrung versetzt, indem sie mit ihrem vierfachen Gewichte Wasser uneinen mit Quecksilber angefullten Recipienten gebracht woden, bis sie darin ungefähr zehn Cubikventimeter wickelt hatten. Diese Erbsen, welche nunmehr zwei C wogen, wurden an einen gekrümmten Platindraht (*) ger und auf diese Weise in dem die Gase enthaltenden Bauche Kolbens aufgehängt. Sie blieben acht Tage darin bei e Temperatur von fast 21° C.

Die Atmosphäre der Erbsen enthielt:

Vor dem Versuche.		Nach dem Versuche.	
Wasserstoffgas	99,1 Cubike,	Wasserstofigas	99,2 Cab
Sauerstoffgas	97,3 "	Kohlensaure	83,4
Stickstoffgas	3,7 ,,	Sauerstoffgas	11,3
	200,1 Cubike.	Stickstoffgas	3,4 ,
			197,3 Cub

B. Wührend derselben Zeit erhielt ich ein sehr verseldenes Resultat in einem Apparate, der eben so wie der vor eingerichtet war, worin aber die Erbsen der vollständigen rührung ihrer Atmosphäre nicht ausgesetzt waren, well sich in vier Grammen Wasser eingetaucht befanden.

Die Retorte enthielt:

Vor dem Versuche,		Nach dem Versuche.	
Wasserstoffgas 9	5,3 Cubike.	Wasserstoffgas	69,8 Cul
Bauerstoffgas 9	2,6 ,,	Sauerstoffgas	48,4 ,,
Stickstoffgas	5,1 ,,	Kohlensäure	35,4
19		Stickstoffgas	5,5
			159,1 Cubi

Bei der Operation A nahm das Wasserstoffgas nicht das Sauerstoffgas, welches verschwand, wurde in ein gleiches Volumen Kohlensäure verwandelt. Bei der Opera B verminderte sich die Atmosphäre um 34 Cubikcentimeter. Verminderung des Wasserstoffgases betrug 25,5 Cubikcentimeter, das Verschwinden des Sauerstoffgases überstieg bei weten die Erzeugung von Kohlensäure. Die Volumenvermin rung begann zwei Tage nach Anfang des Versuches.

. C. Versuch mit Weizen. Ein und zwanzig Weizenk per, die ein Gramm wogen, wurden nach dem bei den E

^{*)} Das Platin und Quecksilber haben auf die allgemeinen sultate, mit deuen ich mich beschäftige, keinen Einfluss.

lussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffgas. 155

- n beschriebenen Versahren in Gährung *) versetzt, sie wurn darauf an einen Platindraht gereiht, so dass sie eine Schnur
 ideten, die acht Tage lang bei einer Temperatur von 160 in
 ner Atmosphäre aufgehängt wurde, welche aus gleichen Thein Sauerstoff und Wasserstoff bestand. Sie änderten das Vomen derselben nicht, conden sirten keinen Wasserstoff und
 rachten 40,5 Cubikcentimeter Sauerstoff zum Verschwinden,
 reiche durch dasselbe Volumen Kohlensäure ersetzt wurden.
- Bei der folgenden Operation, welche bei unvollstäniger Berührung der Gase angestellt wurde und deren Resulit dem vorber erbaltenen entgegengesetzt ist, wurden ein und wanzig in Cahrung besindliche Weizenkörner in ein rundes leutelchen aus Gaze gebracht. Dieses Beutelchen, welches 2,41 hammen wog und einen Raum von 2,25 Cucikcentimeter mit lem Wasser, womit es benetzt war, einnahm, wurde, ohne es mterzutauchen, in einer Atmosphäre aufgehängt, die gleiche Lesammensetzung mit der vorigen hatte. In acht Tagen er-It sie bei 16º Temperatur eine Verminderung von 29,2 Cuikcentimeter, welche vor dem Verschwinden von 19,6 Culikeentimeter Wasserstoff, 42,6 Cubikeentimeter Sauerstoff und der Erzeugung von 33 Cubikcentimeter Kohlensäure berrührte. Die Verdichtung wurde zwei Tage nach Beginn des Versuthes merklich und sie dauerte mehrere Wochen bei demselben Weizen fort, wobei die Gase erneuert wurden. Sie konnte bei einer Temperatur von 100 bemerkt werden und fand noch tatt, wenn die Menge des in dem Beutelchen befindlichen Weizens um die Hälfte vermindert wurde. Dieses war aus 1,12 Grammen dicht gewebter Gaze **) verfertigt, welche zwei
- *) Die zehn Cubikcentimeter Gas, welche dieser ganz vortreste Weizen bei seiner vorläusigen Gährung entwickelte, enthielm ungefähr ein Drittel Wasserstoffgas. Dieselben Weizen- und erstesorten können je nach der Beschaffenheit der Ernte Waserstoff bei ihrer Gährung entwickeln oder nicht. Diejenigen Sorm, welche ich früher angewendet habe (S. die oben angeführte Abandlung), erzeugten nur Kohlensäure. Dieser Mangel entzog ihen nicht das Vermögen, die Mischung des Wasserstoff- und Sauertoffgases bei einer unvollständigen Berührung zu verdichten.
- **) Ich will später die Wirkung der Gährung dieser Hülle auf die Mischung des Wasserstoff- und Sauerstoffgases angeben. In diesem Falle ist die Gährung der Gaze unmerklich.

156 Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserst

oder drei Löcher auf einem Millimeter enthielt. Da de cher weit grösser sind als bei gewissen Tüllen, so Verdichtung nicht so merklich. Sie wird nicht bewirkt, man die Kornerreihe, von der ich bei Versuch C gest habe, in em einfaches Etui oder einen Leberzug aus die webter Gaze einschliesst. In diesem letztern Falle findet Zusammenhaufung statt, das Sauerstoffgas hat freien zu den Körnern und die Berührung kann als vollständit trachtet werden.

musarten, welche sich zum Anbaue der meisten Pflanzen nen, erleiden eine langsame Gährung. Diese Wirkung gewöhnlich nicht bemerkt, wenn sie in eine grössere Wasser eingetaucht sind als diejenige ist, welche sie Abtropfen zurückhalten können, weil die geringe Menge die sie erzeugen, von dem überschüssigen Wasser alwird. Wenn aber nur so viel oder noch weniger Flüs vorhanden ist als sie zurückhalten können, so bilde nachdem der Teig in den luftleeren Raum gebracht und nen mit Quecksilber angefüllten Recipienten eingesch wurde, reine oder mit brennbarem Gase gemischte Kohle

Zwei Grammen Heideerde von Meudon *) wurden mi Grammen Wasser gemischt, welches die zu ihrer Sättigut forderliche Menge Wasser ist. Dieser Teig, welchen nach dem Anfeuchten an den Batich des Kolhens anbind dabei eine grosse Oberstäche darbot, wurde acht Tage la

*) Die bei den von mir angestellten Versuchen angewei-Dammerden wurden durch Löcher von anderthalb Millime Durchmesser gesiebt. The gesieble Dammerde von Mendon bemit den Säuren nicht auf, enthielt 0,22 organische Substan liess nach ihrer Verbrennung einen Rückstand, welcher haup lich aus eisenhaltigem Kieselsande bestand. Hundert sechs unit sig Grammen Teig von dieser Erde dem luftleeren Raume 👚 seizt und unter einen mit Quecksilber angefüllten Recipienten bracht, entwickelten nur Kohlensläure. Diese zeigte sich soll den ersten Tagen und ihre Meuge belief sich nach Verlauf von zehn Monaten auf 74,5 Cubikcentuneter. Der Teig, welch Anfange auf die Reactionspapiere keine Wirkung batte, wurdabhängig von der Kohlensäure, satter, indem er ganz deutlich sigsäure bildete. Er gab nach dieser Gührung einen übeln 🥌 von sich und lieferte mehr Extractivstoff als vor seiner 🐃 derung.

liständigen Berührung der detonirenden Mischung *) ausgetzt. Die Gase wurden dadurch nicht verdichtet, 7,5 Cukeentimeter Sauerstoff verschwanden und wurden durch ein
siches Volumen Kohlensäure ersetzt.

- F. Die nämliche Meuge Teig von dieser Erde wurde mr unvollständigen Berührung) in dem Beutelchen aus Gaze iden Banch des Kolbens eingeschlossen, welcher die exploiende Mischung enthielt. In acht Tagen erzeugte sich darin ei einer Temperatur von 12° eine Verminderung von 25,3 beikeentimeter, welche von dem Verschwinden von 17,3 Culikeentimeter Wasserstoff, von 11,8 Cubikeentimeter Sauerstoff in von der Bildung von 3,8 Cubikeentimeter Kohlensäure in wirderung wurde zwei Tage nach Anfang in Versuches bemerklich.
- G. Derselbe Versuch wurde modificirt, indem ein dem trigen ähnliches Beutelchen mit Dammerde in ein Gemenge m vier Volumen atmosphärischer Luft mit einem Volumen lasserstoff eingeschlossen wurde. Diese nur wenig Sauerstoff thaltende Atmosphäre erlitt in acht Tagen eine Verminderung 12 Cubikcentimeter, welche von dem Verschwinden von 6 Cubikcentimeter Wasserstoff, von 14 Cubikcentimeter Sauer
 off und von der Erzeugung von 11,7 Cubikcentimeter Kohnsäure herrührte. Diese Verminderung, welche drei Tage 12th Anfang des Versuches bemerklich wurde, erfolgte bei ner Temperatur von 210.
- H. Die Verdichtung des explodirenden Gemenges erfolgte ne Dazwischenkunft der Gaze, wenn die Erde in Wasser geucht wurde. Zu diesem Behuse wurden sechs Grammen Teig von rde in eine Röhre von dünnem Glase gebracht, die an ihren aden 16 Millimeter im Durchmesser und in der Höhe hatte. iese Röhre, durch das im Halse des Kolbens befindliche Queck-iber gebracht, wurde darin mit einer Schicht Wasser von 4 Iillimeter Dicke bedeckt. Nach Verlauf eines Monates hatte as explodirende Gemenge bei einer Temperatur von 160 eine ferminderung von 19,7 Cubikcentimeter erlitten; welche von er Vernichtung von 15,8 Cubikcentimeter Wasserstoff, von

^{*)} Dieser Ausdruck, so wie der, explodirende Mischung, zeien eine Atmosphäre an, welche aus zwei Volumen Wasserstoff id einem Volumen Sauerstoff besteht.

158 Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserste

18,5 Cubikcentimeter Sauerstoff und von der Erzeugus.
8,6 Kubikcentimeter Koblensäure herrührte.*)

b. Alle mit der Erde von Meudon erhaltenen Bewurden durch die Heideerde von la Chapelle – en – Serwwas langsamer erzeugt. 100 Theile dieser nicht aufbrau Erde wurden mit 63 Theilen Wasser gesättigt. Sie 0,11 organische Substanz und liesa nach dem Verbrennen Rückstand, von dem 100 Theile nur 3½ andre Spen als reine Kieselerde enthielten.

I. Versuch mit einer Ackererde. Diese mittelffruchtbare Erde war seit mehreren Jahren nicht gedüngt den. Sie ist im trocknen Zustande graugelb, ihr specie Gewicht beträgt 2,24, sie enthalt höchstens 0,067 organsubstanz oder Humus, welcher mit den erdigen Stoffen bunden und in Wasser fast unlöslich ist. Mit den schraust sie kaum merklich auf. 100 Theile dieser Erde beim Schlämmen 33 Theile Thon **) zurück, welche wirksamen Theil derselben ausmachte. Das Uebrige ist aufbrausender Sand. 100 Theile Ackererde wurden dur Theile Wasser gesättigt.

Hundert Grammen dieser getrockneten Erde wurde funfzig Grammen Wasser in einen Teig verwandelt, welche luftleeren Raume ausgesetzt und in einen mit Quecksilbet gefüllten Recipienten gebracht wurde. Dieser entwickelte Gähren wührend vier Sommermonaten 74,4 Cubikcenti-

*) Vier Grammen Wasser, während vier Sommermonated das im Halse des Kolhens befindliche Quecksilber gebracht, te derten das detonirende Gemisch in keiner Hinsicht.

**) 100 Theile dieses Thones, bei der Temperatur der aphäre getrocknet, enthielten:

Kieselerde	59
Thouerde	14
Organische Substans	7,6
Kalk	1,7
Magnesia	0,5
Eisenoxyd	6,4
Manganoxyd	1
Wasser	5,7
	95.9.

Das Wasser, welches zum Kochen der gesiehten Ackerret dient hatte, enthielt einige Spuren von salinischen Substanzen atickstoffhaltigem Extract.

aussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffgas. 159

as, weiche 11,6 Cubikcentimeter Kohlensäure, 6 Cubikcenmeter Stickstoff und 56,8 Cubikcentimeter Kohlenwasserstoffas oder ein dem letztern sehr nahe kommendes Gas*) entielten.

Sieben Grammen des Teiges von der Ackererde, in einem leutelchen aus Gaze funszehn Tage hindurch bei einer Temeratur von 150 in dem explodirenden Gemenge ausgehängt, rerminderten dasselbe um 10,1 Cubikcentimeter, indem 6,7 Cubikcentimeter Wasserstoff, 9,8 Cubikcentimeter Sauerstoff rerzehrt und 6,4 Cubikcentimeter Kohlensäure erzeugt wurken. Diese Verminderung wurde zwei Tage nach Ansang des Versuches bemerklich.

Um die Wirkung der vollständigen Berührung der Akkererde mit dem detonirenden Gase zu bestimmen, breitete ich int der Hälfte der innern Fläche des Kolbens eine Mischung has von 3,7 Grammen Erde mit 2,3 Grammen Wasser, das, The ein anderes Verbindungsmittel, einen gesättigten Teig bildete, welcher sich am Gefässe anhing. Nach Austreibung der Lust brachte ich die Gase hinein, welche erst vier und zwanzig Stunden nach ihrem Hineinbringen gemessen wurden. Itten, gegen meine Erwartung, in zwölf Tagen bei einer Tem-Peratur von 220 eine Verminderung von 36 Cubikcentimeter. Diese rührte von der Vernichtung von 23,6 Cubikcentimeter Wasserstoff, von 14,5 Cubikcentimeter Sauerstoff und von der Bildung von & Cubikcentimeter Kohlensäure ber. Diese Remitate müssen der Adhäsion des Thones zugeschrieben werim, welcher den freien Zutritt der Gase zu allen Theilen der Ede hinderte; denn, als dieser Zutritt erleichtert wurde, inden die Menge des oben angegebenen Wassers blos um ein Zehntel vermindert wurde, überstieg das in sieben Tagen durch eine der vorigen übrigens ähnliche Operation vernichtete Wasserstoffgas nicht 2 Cubikcentimeter.

K. Versuch mit Eichenerde. Die folgenden Resultate beweisen, dass ein Humus, welcher so viel als möglich von erdigen Substanzen frei ist, das detonirende Gemenge verdichet. Diese Erde, aus dem Stamme einer alten Eiche genomden, wurde durch ihr fünffaches Gewicht Wasser gesättigt.

^{*) 100} Volumina dieses Gases verzehrten 218 Sauerstoff und dietem 96 Kohlensäure.

160 Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffg

Sie enthielt 0,96 verbrennliche Substanz und gab 0,04 Asche Vier und ein halb Grammen von dem Teige der Erde, wie vorige im Beutelchen in den Kolben gebracht, bewirkten in detouirenden Gemenge in vierzehn Tagen bei einer Tempera von 13° eine Verminderung von 10,2 Cubikcentimeter, ind sie 9,3 Cubikbentimeter Wasserstoff, 12,5 Cubikcentimeter Samstoff vernichteten und 11,6 Kubikcentimeter Koblensäure zeugten.

Vier und ein halb Grammen von dem nämlichen Teisauf der innern Fläche des Kolbens ausgebreitet, bewirkten niebzehn Tagen in dem detourenden Gemenge eine kaum mer liche Verminderung. Es verschwanden 4 Cubikcentung Sauerstoff und wurden durch ein fast gleiches Volumen Kollensäure ersetzt.

- L. Versuch mit trocknen Dammerden. Die Pflanze erden, mit denen ich mich bis jetzt beschaftigte, brachten bedreiwöchentlicher Einwirkung in dem detoninenden Gemenkeine Veränderung bervor, wenn sie bei den mittleren Grenn der Temperatur und der atmosphärischen Feuchtigkeit getrocknet worden waren.
- M. Versuch mit dem Rückstand der Verbrennung de Dammerde. Um zu untersuchen, ob die von Natur mit de Dammerde gemengten Erden, wenn sie von dem Humus allegeschieden sind, eine Verdichtung des explodirenden Gemengerzeugen, wählte ich den Rückstand von der Verbrennung de Heideerde von la Chapelle-en-Servat (h), weil dieser Rückstand, welcher fast neun Zehntel von dem Gewichte der Rreausmacht, ein sehr dünner und feiner Sand ist, der durch de Verbrennen keine Modification erhitten zu haben scheint.

Dieser Sand, welcher 0,35 Wasser absorbiren kann, bring weder im trocknen Zustande, noch beim Untertauchen, noch na Teig, welcher sich ohne Gaze an den Bauch des Kolbens an hängt, in dem detonirenden Gemenge eine Wirkung binnen einem Monate hervor. Als sechs Grammen dieses Teiges, in 0,10 Grammen Gaze eingeschlossen, in das explodirende Gemenge ge

^{*)} Ich erhielt (Recherches chim. sur la végét.) aus 100 Theile dieser Asche in Wasser löshche Salze 24; phosphorsaure Erdsalz 10,5; kohlensaure Erdsalze 10; Kieselerde 32; Thouerde 1; Metal oxyde 14.

racht wurden, so veränderte das letztere in der ersten Woche ein Volumen bei einer Temperatur von 21° nicht, nach Verunf von funfzehn Tagen erlitt es aber eine Verminderung von
1,9 Cubikcentimeter, die sich nach Verlauf eines Monates auf
1,5 Cubikcentimeter belief. Diese rührte von der Vernichung von 13 Cubikcentimeter Wasserstoff, von 16 Cubikcentineter Sauerstoff und von der Erzeugung von 8,7 Cubikcentineter Kohlensäure her. Diese Resultate zeigen, dass die Gähung der Seiden - oder Gazebülle einen wichtigen Einfluss bei
unge fortgesetzten Operationen haben kann, dass sie aber bei
tien vorigen Operationen unbedeutend gewesen ist, welche
icht über zwölf Tage dauerten und bei einer Temperatur
nter 21° angestellt wurden.

- N. Versuch mit Seide. Seide, von einem Zeuge twommen, dem durch siedendes Wasser seine Appretur zenommen worden war, wurde in ein Beutelchen aus dem imtichen Stoffe gebracht. Das Beutelchen, welches im trocken Zustande ein Gramm wog, und vier Grammen, nachdem mit Wasser gesättigt worden war, wurde fünf Wochen bei iner Temperatur von 160 in das detonirende Gemenge gehängt. In den ersten zwei Wochen veränderte es sein Volumen nicht, während der folgenden aber erlitt es eine Verminderung von 18,8 Cubikcentimeter durch die Vernichtung von 18,6 Cubik-tentimeter Wasserstoff, von 19,5 Cubikcentimeter Sauerstoff und durch die Erzeugung von 14,3 Cubikcentimeter Kohlensäure.
- O. Ein Gramm von demselben Zeuge wurde mit Waser gesättigt und mit Platindraht so aufgestellt, dass die Seide
 auf allen Seiten mit dem detonirenden Gemenge in vollständiger Berührung war. Sie verdichtete kein Wasserstoffgas in dem
 Zeitraume von fünf Wochen hei elner Temperatur von beinahe
 23°, sie verminderte aber ihre Atmosphäre, indem sie mehr
 Sauerstoff vernichtete als sie Kohlensäure bildete, nömlich
 21,5 von dem erstern auf 14 von der letztern.
- P. Versuch mit Baumwolle. Ein Beutelchen, das aus 0,13 Grammen Musselin und 4,13 Grammen gekrämpelter Baumwolle, die mit Wasser gesättigt war, bestand und 0,7 Grammen trockner Baumwolle enthielt, verminderte in fünf Wochen das detonirende Gemenge um 5,4 Cubikcentimeter bei einer Temperatur von 22°. Es versichtete 4 Cubikcentimeter Wasser-

162 Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffga.

stoff und 20 Cubikcentimeter Sauerstoff und bildete 18 Cubil centimeter Kohlensäure. Nach Verlauf der zwölf ersten Tatwar die Verminderung des Volumens nicht merklich.

Q. Ausgebreiteter Musselin, mit Wasser gesättigt, in trocknen Zustande ein Gramm wog, gab bei einer Tenperatur von 23° in fünf Wochen 9,3 Cubikcentimeter Kohler säure und vernichtete 11,4 Cubikcentimeter Sauerstoff und Cubikcentimeter Wasserstoff, was eine nicht sehr merklich Menge dieses Gases ist.

Der Teig aus Sägespänen von Eichenholz, seines Extractivstoffes beraubt, so wie von Tannenholz, in ein Bentelcht aus Gaze gebracht, veränderte, das Volumen des detonirende Gemenges binnen zwölf Tagen bei einer Temperatur von 20 nicht. Ihre Wirkung beschränkt sich darauf, den vernichtete Sauerstoff durch ein gleiches Volumen Kohlensäure zu ersetze

Die Beutelchen aus allen vorher angegebenen organische Substanzen veränderten im trocknen Zustande das detonirent Gemenge innerhalb eines Monates nicht.

Die Baumwolle und die Holzsaser erfordern im Allgemeinen viel Zeit, um eine Gährung zu erleiden, welche im Standist, das detonirende Gemenge zu verdichten. Sie veränder nicht so sehr als die Beide (Versuch O und Q) ihre Atmosphäre und sie zeigen, dass der Musselin, welcher ein haum wollenes Gewebe ist, bei sehr langwierigen Versuchen besst als Gaze sich eignen muss, um der Gahrung fähige Substanden der darin einzuschließen, deren Wirkung auf das Gemeng des Wasserstoffgases und Sauerstoffgases man kennen lerne will.

8. 4. Einfluss der Porosität auf die Verdichtung de detonirenden Gemenges durch Gahrung.

Die vorigen Beispiele, welche beweisen, dass die organischen Substanzen das explodirende Gemenge erst nach die ner Zeit vernichteten, welche hinreichend ist, sie in Galktung zu bringen, zeigen auch, dass die Gährung bei diese Vernichtung die wesentlichste Rolle spielt. Man kann dave einen neuen Beweis geben, indem man zeigt, dass die fändnisswidrigen Mittel ihnen dieses Vermögen nehmen, ohne im Gewebe zu verändern. So brachte die Heideerde von Mendo

(Versuch F), welche, als sie mit reinem Wasser gesättigt var, binnen acht Tagen das Wasserstoffgas und Sauerstoffgas eondensirte, keine merkliche Verminderung hervor, als ich statt des Wassers eine Auflösung von einem Theile Kochsalz in vier Theilen Wasser anwendete. Eben so verhielt es sich, als die Erde mit Wasser getränkt wurde, das ein Hundertel Schwefelsäure enthielt. Es lässt sich jedoch nicht bezweifeln, dass die Compression der Gase, welche blos von der Porosität den der Gährung fähigen Körpers herrührt, viel zur Wirkung des letztern auf das detonirende Gemenge beitrage; denn die Gährung einer Flüssigkeit, wie Traubenmost, von dem man annehmen kann, dass er keine merklichen Poren habe, bewirkte in dem detonirenden Gemenge eine zu wenig deutliche Verminderung des Wasserstoffgases, als dass man in die Resultate daiges Vertrauen setzen könnte.

Wir sehen (Versuch M), dass der Rückstand der Verbrennung der Erde von la Chapelle-en - Serval das detonirende Gemenge nicht verdichtete, als er nicht in Gaze eingeschlossen war, dass er aber mit dieser Hülle nach Verlauf eines Monates (bei einer Temperatur von 21°) 21,5 Cubikcentimeter des Gemenges verdichtet hatte. Diese Geration wurde wiederbolt, indem statt des kieschaltigen Sandes ein glatter Kieselstein, eingeschlossen in angefeuchtete Gaze von demselben Gewichte, angewendet wurde, welche wegen ihrer Berührung mit der gleichfalls angeseuchteten Wölbung des Kolbens seucht blieb. Nach Verlauf von siebzehn Tagen war die Verdichtung des explodirenden Gemenges bei der vorhergehenden Temperatur unmerklich. Nach Verlaus eines Monates betrug sie 4,5 Cubikcentimeter, und nach Verlant von zwei Monaten belief sie sich auf 8,7 Cubikcentimeter. Es waren dabei vernichtet worden 4,2 Cubikcentimeter Wasserstoff, 9,4 Cubikcentimeter Sauerstoff und 7 Cubikcentimeter Kohlensäure erzeugt worden. Diese Beobachtungen sind doppelt merkwürdig: 1) weil ihr Usterschied die Wirkung der Porosität beweist; 2). weil sie the Ausnahmetvon dem allgemeinen Einflusse der vollständigen Berührung des detonirenden Gemenges mit einer in der Gährung begriffenen Substanz darbieten.

Das Vermögen, welches die der Gährung fähigen Substanzen im Allgemeinen besitzen, das Sauerstoffgas und Was-

164 Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstougan

serstoffgas nur dann zu verdichten, wenn sie sich in unvollständiger Berührung mit ihnen befinden, lässt sich durch de Annahme erklären, dass die Verwandtschaft des Kohlenstoff zu dem Sauerstoffgase stärker ist als die des letztern zu de Wasserstoffgase. Der Kohlenstoff wird wegen seines Eintag chens in Bezug auf das Sauerstoffgas als nicht vorhanden betrachtet, welches sich blos alsdann mit dem Wasserstoffgase verbindet.

S. 5. Verhältniss des Verschwindens des Wasserstoffgase zu dem des Sauerstoffgases bei der Gahrung.

Beim ersten Blicke findet man bei den vorigen Operationen kein Verhältniss zwischen der Vernichtung des Wasserstoffgases und der des Sauerstoffgases. Ihre Unbeständigkeitn dieser Hinsicht hängt von der Bildung der Kohlensäure at welche nicht immer den nämlichen Ursprung hat.

Eine dieser Bildungsarten ist, wenn die Säure nur eine lbrer Bestandtheile (den Kohlenstoff) von dem der Gährun fähigen Körper entnimmmt, während der andere Bestandtheil (der Sauerstoff) von der Atmosphäre hergegebel wird. Die Menge Wasser und die Zusammenhäufung, welch beide zu der Gährung nothwendig sind, durch die die Verdich tung des explodirenden Gemenges bewirkt wird, können ver der Art sein, dass die Verbindung des Kohlenstoffes mit der Sauerstoffe der Lust nicht dadurch gehindert wird. alsdann sehr beschränkte Wassermenge fand sich vor, wen die, welche den der Gabrung fähigen zusammengehäuften Körper, z. B. das Beutelchen, sättigte, geringer oder nur wenig grösse war als das Gewicht des Beutelchens im trocknen Zustande und wenn das Sauerstoffgas in reichlichem Ueberschusse von handen war. So war es z. B. bei dem Weizen D, der Heis deerede F, der Ackererde I. In diesen Fällen ist der Ur sprung der Säure bestimmt und man findet ungeachtet der bedleser Art von Beobachtungen vorkommenden Fehler, dass die Menge des Saueratoffgases, die zur Bildung der Säure nicht gebraucht wurde, sich mit dem Wasserstoffe in dem Verhälts nisse verband, worin sie Wasser bilden. So sieht man bei der Operation D, wo die Atmosphäre des Weizens um 29,8 ('al bikcentimeter vermindert wurde und wo er 19,6 Cubikcenti

Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffgas. 165

meter Wasserstoff, 42,6 Cubikcent. Sauerstoff vernichtete, indem er 33 Cubikcent. Kohlensäure erzeugte, dass, wenn man
von den 42,6 Cubikcent. vernichtetem Sauerstoff den Sauerstoff
der Säure wegnimmt, 9,6 Cubikcent. Sauerstoff übrig bleiben,
die sich mit 19,6 Wasserstoff verbanden, d. h. In dem Verhältnisse, in welchem das Wasser zusammengesetzt ist. Fast
eben so verhält es sich mit den Operationen F, I, M. Sie
zeigen Abweichungen, wenn der Sauerstoff zu einem andern
Zwecke verwendet wurde als dem, sich mit dem Wasserstoffe
des detonirenden Gemenges zu verbinden, und zur Bildung def
Kohlensäure. Uebrigens müssen die Operationen lange Zeit
beendigt sein, ehe das ganze Sauerstoffgas vernichtet ist.

Die zweite Bildungsweise der Kohlensäure ist die, wenn zie ihre beiden Bestandtheile von dem gährenden Körper entmmt. Dieser Fall findet statt, wenn der Sauerstoff gänzlich ausgeschlossen ist (S. 2). Tritt er nur in geringer Menge dazu, so gehen die beiden Bildungsweisen zugleich vor sich und lassen sich nicht unterscheiden. Dieses Resultat wird durch das Kintauchen erhalten, welches dem der Gährung fähigen Körper nur durch eine beträchtliche Schicht Wasser mit dem Sauerstoffgase in Verbindung zu treten gestattet. Es verhält sich eben so, wenn der Körper, ohne untergetaucht zu sein, cine Wassermenge aufnehmen kann, welche die des Gewichtes dieses Körpers im trocknen Zustande bedeutend übersteigt, oder endlich, wenn die Atmosphäre der Gährung nur eine geringe Menge Sauerstoff enthält. So ist es bei den Operationen B, G, H, K der Fail, bei denen man das Verhältniss nicht findet, in dem die beiden Gase verschwinden; man muss aber vermuthen, i dass sie sich in dem vorhergehenden Verhältnisse verbunden : haben und dass der übrig bleibende Sauerstoff in der Koblensture enthalten ist, welche der organische Körper ganz allein hergegeben hat.

Der Grund, warum die gährende Substanz bei der vollständigen Berührung des Sauerstoffgases nicht die beiden Bestandtheile der Kohlensäure erzeugt, lässt sich auffinden, wenn
man bedenkt, dass ein Körper, wenn alles gleich ist, sich eher
nit einem freien Stoffe vereinigt als mit demselben Stoffe im
verbundenen Zustande. Beim Untertauchen kann das freie Sauerstoffgas als nicht vorhanden betrachtet werden. Der Kohlenstoff,

166 Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffgas

welcher alsdann keinen entgegenwirkenden Stoff findet, verbindet sich mit dem Sauerstoffe, welcher in dem gährenden Körper enthalten ist. *)

8. 6. Einfluss einiger Gase auf die Verdichtung des explo direnden Gemenges durch die Gährung.

Die Verdichtung des explodirenden Gemenges durch die Gährung lässt sich in mehreren Hinsichten mit dem Resultat vergleichen, welches man bei der Temperatur der Luft mit einigen Platinpräparaten oder mit einer geringen Anzahl andert Metalle erhält. Bis jetzt unterscheiden sich die Wirkungen auf durch die Entzündung, die Geschwindigkeit oder Intensität de Wirkung und durch die Erzeugung der Kohlensäure.

Um diese Vergleichung fortzusetzen, untersuchte ich, deinige Gase, deren Einfluss auf die Platinwirkung man versucht hat, um dieselbe zu modificiren, eine analoge Wirkung bei der Verdichtung durch Gährung erzeugen würden. Die von Faraday mit einem vollkommen gereinigten Platinblecherhaltenen Resultate leiteten mich vornehmlich bei diesen Untersuchungen, die ich jedoch wegen der dazu erforderliche Zeit nicht genug habe abändern können.

Alle meine Versuche sind mit einem Beutelchen angestellt das, mit Weizen gefüllt, in einen Kolben gebracht wurde eben so wie bei Versuch D. Nachdem ich das Gefäss mit Wasser angefüllt und dieses durch die Gase verdrängt hatte wurde eine kleine Menge der letzteren mitten durch das Queck silber herausgebracht, um ihr Verhältniss für den Fall zu bestimmen, dass es beim Durchgang durch das Wasser veränder

*) Man sieht, dass, unabhäugig von schon bekannten Gründer die unmittelbare Berührung der Luft mit der sich durch eine lauf same Gährung zersetzenden Substauz der Alkoholgewinnung schadet denn seine Analyse so wie die des Zuckerstoffes, woraus er ent steht, beweisen, dass der Sauerstoff der bei der Gährung sich ent wickelnden Kohlensäure fast ganz vom Zucker hergegeben werde und so eine Quelle haben muss, die grossentheils durch das Kintauchen in die Flüssigkeit bedingt ist, die aber nicht mit eint vollständigen Berührung zwischen dem Zuckerstoffe und dem Sauer stoffe vereinbar ist. Ich spreche hier vornehmlich von einer lang samen Gährung, weil die schuelle und reichliche Entwicklung der Kohlensäure sich der Berührung der Luft widersetzt.

worden wäre. Der Versuch dauerte zwölf Tage, da die Verdichtung bei den 200 Cubikcent. Gas, die in dem Kolben entbalten waren, sich vor diesem Zeitpuncte nicht offenbarte. Ein längerer Zeitraum wäre bei dem Weizen überslüssig gewesen, weil die Vermehrung der Kohlensäure und das Verschwinden des Sauerstoffes sich der Verdichtung widersetzten.

Das Wort Gährung, welches ich hier in einem allgemeinen Sinne zu gebrauchen scheine, bezieht sich nur auf die besenderen Beschaffenheiten meiner Operation. Die gährenden Körper müssen sich wie das Platin verhalten, welches unter einer Gestalt auf gewisse Gase eine Wirkung ausübt, die es in einem andern Zustande nicht hat. Ich wählte das Platinblech zum Gegenstande der Vergleichung, weil seine Wirkung, die bei weitem nicht so kräftig ist als die des Platinschwammes und vornehmlich die des Platinmohres, besser mit der noch langsamern und schwächern Wirkung der Gährung verglichen werden kann.

Wasserstoffgas. Ein Volumen detonirendes Gemenge, in dem das Wasserstoffgas durch die Auslösung des Zinkes in Schweselsäure erzeugt worden war, wurde durch die Gährung nach Hinzusetzen von drei Volumen desselben Wasserstoffgases verdichtet. Eben so verhielt es sich nach Hinzusetzen von drei Volumen Sauerstoffgas oder drei Volumen Stickstoffgas. *)

Das durch die unter Wasser vorgehende Gährung des Roggens gebildete Wasserstoffgas verhielt sich wie das vorige Wasserstoffgas bei seiner Verdichtung durch die Gährung des Weizens.

Nicht so verhielt es sich mit dem durch die Zersetzung des Wasserdampses vermittelst glühenden Eisens gebildeten Wasserstoff. Dieses Gas, statt des Wasserstoffgases gebraucht, welches bis jetzt bei der Zusammensetzung des explodirenden Gemenges Anwendung fand, wurde durch die Gährung nicht vermindert. Das Sauerstoffgas verschwand nur wegen seiner

^{*)} Das Stickstoffgas wurde durch Blei aus der Lust abgeschieden (Mém. de la Soc. de Phys. et d'Hist. Nat. de Genève T. VII). Das vermittelst eines Teiges von Eisen, Schwefel und Wasser abgeschiedene Stickstoffgas verhinderte die Verdichtung des Wasserstoffgases in dem detonirenden Gemenge, wenn man immer ein Volumen des letztern und drei Volumen Stickstoffgas zuliess.

168 Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffgas.

Verwandlung in Kohlensäure. Faraday hatte an einem Platinbleche die sonderbare Anomalie beobachtet, welche dieser Gas zeigt. Er hatte selbst gesehen, dass beim Hinzusetzer von einem Volumen dieses Wasserstoffes zu vier und ein halb Volumen des gewöhnlichen explodirenden Gemenges dieses letztere sich nicht verdichtete. Ich erhielt in dieser Hinsicht bei der Gährung ein anderes Resultat. Ein Volumen anomales Wasserstoffgas und vier Volumen von dem gewöhnlichen explodirenden Gemenge erlitten nach Verlauf von neun Tagen durch die Gährung bei einer Temperatur von 11° eine Verminderung von 25,3 Cubikcent. Bei dieser Absorption, welche nach Verlauf von fünf Tagen begann, wurden 16,6 Cubikcent. Wasserstoff, 36,7 Cubikcent. Sauerstoff vernichtet und 28 Cubikcent Kohlensäure erzeugt.

Entzündliches Sumpfgas *). Dieses Gas, zu gleiches Theilen mit Sauerstoffgas gemischt, erlitt weder eine Verminderung noch eine Veränderung durch die Gährung. Eben sist es mit dem Platinbleche. Dieses Kohlenwasserstoffgas must jedoch zu der Classe von Gasen gerechnet werden, die der Verdichtung des explodirenden Gemenges durch die Gährung kein Hinderniss entgegensetzen; denn gleiche Volumer Wasserstoff, Sauerstoff und Sumpfgas erlitten nach Verlauf von fünf Tagen eine Verminderung von 31 Cubikcent, bei eine Temperatur von 180. Das Sumpfgas wurde bei dieser Operation nicht merklich verdichtet.

Oelbildendes Gas. Dieses Gas, zum detonirenden Gemenge in dem Verhältnisse von 1 zu 3 hinzugesetzt, verhinderte die Verdichtung dieses letztern bei einer Temperatur von

^{*)} Ich bediene mich dieses Ausdrucken, weil die Zusammensenzung, welche ich oft bei dieser Art von Gas in verschiedenen stehenden Gewässern fand, (nach Abzug der in ihnen enthaltenen anderen Gasarten) nicht identisch war und sich mehr oder weniger von der dem Kohlenwasserstoff beigelegten entfernt. 100 Theile de Kohlenwasserstoffgases, welches ich hierbei anwendete, verzehrten (nach Abzug von 28 Theilen Stickstoffgas) 224 Theile Sanorstoffgas und bildeten 103 Theile Kohlensäure. Es war nach der Analyst und der Probe mit geschmolzenem Kalium frei von Sauerstoffgas Man wird wahrscheinlich finden, dass der Stickstoff, welchen ich pla diesem Gase fremd betrachtete, zum Theil zu seiner Zusammen setzung wesentlich war.

aussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffgas. 169

Political Politi

Kohlenoxydgas. Ein Volumen von diesem Gase, zu neun Volumen explodirenden Gemenges hinzugesetzt, verhinderte die Verdichtung dieses letztern durch die Gährung bei einer Temperatur von 16° völlig. Der grösste Theil des Sauerstoffgases verschwand und wurde durch ein gleiches Volumen Kohlensture ersetzt. Das Kohlenoxydgas erlitt keine Verminderung. Faraday sah, dass dieses Gas in Verhältnissen, wie diese, die Wirkung des Platinbleches völlig hinderte, dass aber die Verdichtung erfolgte, wenn die Menge des Kohlenoxydes auf 1/18 des explodirenden Gemenges reducirt worden war. Er findet so, dass das ölbildende Gas mehr als das Kohlenoxydgas die Verdichtung hindert. Die Beobachtungen Henry's beweisen das Gegentheil. Meine Resultate durch die Gährung stimmen mit denen dieses letztern Chemikers überein.

Henry erklärt das Hinderniss, welches das Kohlenoxyd der Vernichtung des explodirenden Gemenges entgegensetzt, durch die Annahme, dass das Sauerstoffgas geringere Verwandtschaft zum Wasserstoffgase habe als zu dem Kohlenoxydgase, weil das letztere bei der Wirkung des Platins sich in Kohlensäure verwandle. Diese Erklärung aber scheint für die durch die Gährung erhaltenen Resultate keinen Werth zu haben, weil sie das Kohlenoxydgas nicht veränderte.

Turner ist geneigt, die hemmende Wirkung einer mechanischen Wirkung beizumessen, vermöge deren gewisse Gase die metallische Oberstäche des Platins verunreinigen. Ich werde in einer nächsten Abhandlung Beobachtungen beschreiben, welche diese Erklärungsart im Allgemeinen bestätigen.

Kohlensaures Gas. Ein Volumen dieses Gases, zu vier Volumen des explodirenden Gemenges hinzugesetzt, verhinderte völlig dessen Verdichtung durch die Gährung bei einer Tem-

170 Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffgag

peratur von 23°. Diese starke hemmende Wirkung findet stat wenn die Operation mit dieser Säure angefangen wird. Wir sie aber ohne dieselbe vorgenommen und ist ihre Anwesenhe eine Folge der Gahrung, so setzt sie der Verdichtung weit wir niger Hinderniss als bei der vorigen Operation entgegen. Firmday rechnete dieses Gas zu denen, welche, wie der Stick atoff und Sauerstoff, der Vernichtung des explodirenden Gemenges kein beträchtliches Hinderniss entgegensetzen. Diese Beobachtung kann in Bezug auf das Platin richtig sein und der keine Anwendung auf die Wirkung der Gährung leiden, wegeder fäulmsswidrigen Eigenschaft der Säure.

Stickstofforydulgas. Drei Volumen dieses Gases, zo enem Volumen des explodirenden Gemenges hinzugesetzt, von hinderten die Verdichtung des letztern nicht. Dieses Gemeng nahm um 16 Cubikeent, nach Verlauf von neun Tagen bei einer Temperatur von 10° ab. Neun Cubikeent, Stickstoffoxydungas wurden zersetzt und entwickelten ein fast gleiches Volumen Stickstoff. Die Verminderung fing nach Verlauf von für Tagen an. Faraday sah gleichfalls, dass dieses Gas zu denen gehörte, welche die Wirkung des Platinbleches auf dexplodirende Gemenge nicht hindern.

Aus dem vorher Gesagten sieht man, dass zwischen de Wirkung der Gährung und der des Platins in Bezug auf die hemmende Wirkung einiger Gase auf die Verdichtung des de tonirenden Gemenges viel Analogie stattfinde; denn die Gast welche, wie der Stickstoff, Wasserstoff, Sauerstoff, das Stickstoffoxydulgas, diese Verdichtung durch das Platin nicht verhinderten, hemmten auch die durch die Gährung nicht. Die selbe Achnlichkeit findet man, mit nicht sehr bedeutenden Ab weichungen, zwischen den Gasen, welche, wie das Kohlen oxydgas und das ölbildende Gas, sich durch hemmende Wirkung unterscheiden. Die Kohlensäure, welche wegen ihre fäulnisswidrigen Eigenschaft nicht wirkt, muss von dieser Vergleichung ausgeschlossen werden.

Schluss.

Die Verbindung des Wasserstoffgases mit dem Sauerstoffgase kann ohne Entzündung bei der Temperatur der Luft durch aussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffgas. 171
betanzen bewirkt werden, welche eine langsame Gährung
rleiden.

Sie bewirken diese Vereinigung, wenn sie zusammengeäuft und mit einer Menge Wasser beseuchtet werden, welche inreicht, um ihre vollständige Berührung mit dem Sauerstoffgase zu verhindern. Wenn man die Berührung dadurch geschehen lässt, dass man die Obersläche des der Gährung fähigen Körpers vermehrt oder die Wassermenge vermindert, so wird das Wasserstosigas nicht absorbirt und das Sauerstosigas geht in andere Verbindungen ein.

Die Porosität des gährenden Körpers trägt sehr zur Verzichtung des detonirenden Gemenges bei.

Mehrere Beobachtungen beweisen, dass das Wasserstoffgas, welches durch die Gährung verschwindet, sich mit dem Sauerstoffgase im Verhältnisse der Bestandtheile des Wassers verbinde. Der Beweis erfordert, dass das letztere Gas nur zur Bildung dieses Wassers und der ganzen bei der Operation sich erzeugenden Kohlensäure verwendet werde.

Die in dieser Abhandlung angeführten der Gährung fähigen Substanzen bewirken die Verbindung des Sauerstoffgases
und Wasserstoffgases nicht vor dem Eintreten der Gährung,
noch auch, wenn dieselbe durch ein fäulnisswidriges Mittel aufgehalten wird.

Die Dammerden und der mit verschiedenen Erden verbundene Humus erleiden, sobald sie beseuchtet sind, eine langsame
Chrung, die jhnen das Vermögen giebt, die Vernichtung des
Gemenges des Wasserstoffgases und Sauerstoffgases zu bewirken.

Das Kohlenoxydgas, die Kohlenwasserstoffgase, das durch glühendes Eisen aus Wasser erhaltene Wasserstoffgas wurden durch die Gährung nicht zerstört, wenn sie statt des gewöhn-lichen Wasserstoffgases in dem explodirenden Gemenge angewendet wurden, das aus zwei Volumen dieses letztern Gases und einem Volumen Sauerstoff bestand.

Das Stickstoffgas, Wasserstoffgas und Sauerstoffgas, zu dem explodirenden Gemenge hinzugesetzt, hindern seine Vernichtung durch einen gährenden Körper nicht bedeutend, eben so wenig

172 Saussure, Wirk. d. Gährung a. d. Wasserstoffga

wie die, welche unter denselben Umständen durch ein zuvigereinigtes Platinblech bewirkt wird.

Die Gase, welche, wie das Kohlenoxyd und das ölbildenderstand auszeichnen, den sie der Verbindung des Wasserstoffgases und Sauerstoffgases durch der Platin entgegensetzen, bteten auch der Verbindung derselbe durch die Gährung ein grosses Hinderniss dar.

Das Stickstoffoxydulgas, zu dem explodirenden Gemenbinzugesetzt, wurde zum Theil durch die Gährung zersetund es hinderte die Verbindung des Wasserstoffgases und Sauerstoffgases nicht.

Diese Resultate und vornehmlich die, welche sich auf de vegetabilischen Erden beziehen, zeigen, dass das Wasserstob gas sich in unserer Atmosphäre nicht ansammeln kann. De Operationen, bei denen mehrere entzündliche Kohlenwasserstot gase die Wirkung der Gahrung bei Anwesenheit des Wasserstoffgases und Sauerstoffgases hinderten, sind zu beschränkt um zu der Annahme zu berechtigen, dass die ersteren nicht der Temperator der Luft durch dieses Verfahren vernicht werden könnten. Die gährenden Körper müssen sich wie de Platin verhalten, das in gewissen Gestalten auf die Gase ein Wirkung ausübt, die es in einem andern Zustande nicht besitz

Der Einfluss der Elektricität, um die Verbindung des Watsberstoffgases und Sauerstoffgases zu bewirken, und die Beobachtungen, nach denen dieses Fluidum als eine der hauptsachlichsten Ursachen der Gährung betrachtet wird, müssen auf de Vermuthung bringen, dass dieses Agens in Verbindung mit de Porosität der gährungsfähigen Körper die neuen Resultate er zeugte, welche die Gährung uns darbot.

XXX.

Ueber das Leuchten des menschlichen Körpers nach dem Tode, nebst Versuchen über die Ursache dieser Erscheinung.

V o n

Daniel Coopen und Robert Coopen.

(The Lond. and Edinb. phil. Magaz. third series, Nro. 76.

Mai 1838. S. 420.)

Am 14. Februar 1838 wurde der Leichnam des achtundschtzigjährigen Wilhelm Tomkins, eines Schuhmachers, der m Altersschwäche gestorben war, in die Webbstreet school of matomy and medicine, Borough gebracht. Am 3. März wurle auch der Robert Boreham's, seines Alters 45 Jahr, dain gebracht, wobei folgende Umstände zu bemerken sind. Ein Polizeidiener hatte dieses Individuum auf der Strasse im Zustande der grössten Armuth bemerkt und ihn demnach in das Bospital gebracht, wo derselbe an Erschöpfung den 26. Februar starb. Vor der Aufnahme des Leichnams war fast der ganze Leichnam des erstgenannten Individuums secirt worden, und der einzige Theil, welcher die Eigenschaft des Leuchtens zeigte, war der linke Schenkel, der an dem obern Drittel des Dickbeines abgenommen worden war. Da wir von der Erscheinung nicht eher benachrichtigt wurden, als bis er zur Beerdigung fortgeschickt worden war, so hatten wir nicht die Celegenheit, Versuche hinsichtlich der Ursache derselben anmatellen.

Wir waren jedoch mit dem letztern Leichnam'glücklicher, welcher dieselbe Erscheinung zeigte, aber in einem noch höbern Grade. Aus der Untersuchung erhellte, dass der Mann
auskulös gewesen war und sich mit schwerer Arbeit beschäftigt hatte, nach dem Aussehen der Haut seiner Hände zu
schliessen.

Die Erscheinung wurde zuerst von J. Appleton (dem Curator der Anstalt) Sonnabends den 3. März beobachtet, als er seine gewöhnliche Abendrunde in dem Gebäude machte. Er war sehr erstaunt, als er die vorher erwähnte Extremität leuchten sah, da er während seiner im Jahre 1812 beginnenden

174 D. a. R. Cooper, Leuchten d. menschl. Leichnam

Erfahrung niemals einen Vorfall dieser Art gesehen noch evon gehört batte.

Einige Abende, nachdem Boreham in die Anstalt gebracht worden war, bemerkte Appleton eine ähnliche Kacheinung an diesem Leichnam und theilte diess am folgend Morgen den Professoren der Anstalt mit. Als die Sache de Zöglungen bekannt geworden war, versammelten sich mehrere de nächsten Abend, um diese ausserordentliche und neue Ersche nung zu beobachten, wobei Appleton die Bemerkung macht dass das Leuchten seit seinem ersten Erschelnen beträchtliten augenommen habe.

Wir glauben, dass diese neue Thatsache die Aufmerksat keit der Physiologen verdiene, denn in keinem Werke findt wir die phosphorescirende oder leuchtende Erscheinung an de menschlichen Körper erwähnt, obwohl es bekannt ist, dass d Erscheinung der Phosphorescenz bisweilen an den Leichnaus der höheren Thierelassen vorkommt.

So wissen wir, dass White wiederholt das Louchten in Vögeln beobachtet hat, die einige Tage gehangen hatten. Auhaben wir selbst bemerkt, dass viele Thiere, wie Hunde, Kass zen u. s. w., welche getödtet und der atmosphärischen La in Gräben ausgesetzt geblieben waren u. s. w., ein phosphi resoirendes Licht ausstrahlten. Nazer hat uns selbst gesage dass er dieses Leuchten am Kalbsleische deutlich beobach habe. Um uns noch mehr davon zu überzeugen, dass és ы mehreren Säugethieren beobachtet wurde, zogen wir bei meireren Fleischhändlern der Hauptstadt, welche Gelegenheit 🔙 ben, Fleisch in allen Perioden der Zersetzung zu sehen, genaue Erkundigungen ein, und wir erfuhren, dass sie es zu weilen in einer dankeln Nacht elwas leuchten sahen; eine se che Erscheinung kommt aber selten vor. Als Ursache gebte diese Leute gewöhnlich an, das Fleisch sei vom Blitze getroffen worden, da es gemeiniglich in den Sommermonaten beobachtet wurde.

Als das Leuchten bei Boreham entdeckt, wurde, bemerkte man, dass es sewohl den innern als den äussern The
der Brust einnahm und sieh allmählig zu den anderen Theilt
des Körpers ausdehnte, besonders zu den Knocken, Sehnen und
Bändern und auch zu den Muskeln, aber hier in einem gerie

geren Grade. Sonntags den 10. März beobachteten wir das Leuchten der Knorpel und Knochen der Bippen, zwischen der vierten bis zur siebenten auf der rechten Seite, und auf dem Backen von der fünsten bis zur neunten, nahe bei dem Puncte. wo sie an den Wirbeln befestigt sind. Das Licht im Innern entsprach hinsichtlich der Lage dem Lichte auf dem äussern -Theile der Brust. An den Kingeweiden der Brust oder des Unterleibes wurde kein Phosphoresciren beobachtet. Es dehnte sich ferner über die rechte und ein wenig über die linke Lendengegend, die Gegenden des Kreuzbeins und die der Weichen tie zur Einfügung des Streckmuskels der cagina femoris zwischon die beiden Lagen der fascia lala aus, und wir konnten won dieser letztern mit unsern Fingern entfernen, wodurch diese ein leuchtendes Aussehen erhielten. Den folgenden Moning setzten wir des Abends unsere Untersuchungen fort. wir das Zimmer betraten, bemerkten wir, dass die Intensität des Lichtes sehr abgenommen habe, und nach Untersuchung des Körpers fanden wir, dass das rechte Knie (dessen Bedekkung diesen Tag abgenommen worden war) sehr leuchtete. Als wir nun mit einem Scalpell den Knochen etwas schabten, waren wir erstaunt, zu finden, dass das Leuchten sich keineswegs vermindere, und ob wir es gleich durch anhaltendes Kratzen zerstören konnten, so schien es doch bis in die Knothensubstanz hineinzugehen.

Um uns zu überzeugen, ob Borcham die leuchtende Eigenschaft durch Tomkins mitgetheilt worden sei, brachten wir Montags den 12. einen Theil der leuchtenden Substanz von dem erstern auf die Brust eines andern Leichnams, welcher met der entgegengesetzten Seite und dem entfernteren Ende des Einmers besindlich war, und bemerkten demnach Mittwoch den 14., wie wir es vermuthet hatten, dass der Rumpf des letztern in sehr bedeutender Ausdehnung leuchte. Dieser Vorfall beweist deutlich, dass die Substanz von Tomkins dem Leichmam Bore ham's mitgetheilt worden war. Um zu wissen, ob des Leuchten seinen Sitz in den feuchten oder trocknen Theilen habe, bezeichneten wir im Dunkeln die Stelle, wo das Leuchten vorkam, und es ergab sich bei Untersuchung an dem Lichte, dass es an dem seuchten Theile sei.

Mikroskopische Beobachtungen. In der Absicht, diese Er-

176 D. u. R. Cooper, Leuchten d. meuschl. Leich

scheinung aufzuklären, unterwarfen wir einen Theil der 🕻 tenden Substanz, die von dem Leichnam sorgfältig abgewurde, einer mikroskopischen Untersuchung, indem wir die Ansicht hatten, dass es wegen seiner ansserordentlich len Zunahme von einem niedern Thiere herrühre. Unsre Untersuchung liess uns wegen der eigenthümlichen Bew einiger Molecule in der Flüssigkeit vermuthen, dass el serordentlich kleines Thier anwesend sei. Sache weiter untersuchten, wobei wir von Bowerbanks kroskop und seiner Erfabrung in diesen Gegenständen stützt wurden, bekamen wir die Ueberzeugung, dass keiches Thier, wie die Monas, in der Substanz vorhanden Nur erst als wir Gelegenheit hatten, die verschiedenes ähnlichen Ströme in einer schwachen Auslösung von 🚱 Gattä zu beobachten, konnten wir uns die Erscheinung 🕺 rig erklären: denn zuweilen sahen wir Kügelchen von 🦾 uen Seite zur andern schiessen und dann und wann den eine beträchtliche Strecke hin dämmen. Bevor wir die liche Bewegung in dem Gummi Guttä beobachtet hatten. ten wir uns nicht vollkommen überzeugt, dass kein 🕍 Wesen darin vorhanden sei. Während der Untersuchung achtete Bowerbank einen kleinen fadenartigen Kürpe über das Feld des Mikroskopes schoss und den er sogleje eins derjenigen Thiere (Vibriones) erkannte, die in so 🐚 licher Menge beim langen Einweichen thierischer Substan z. B. einer Maus in Wasser, gesehen werden. Die Ling der wir das Obige beobachteten, vergrösserte den Gege ungefähr 900mal, und die Grösse der vorher erwähnten cule, welche mit dem eben erwähnten Vergrösserung heobachtet wurden, betrug, so weit wir sie bestimmen kei ungefähr den 100000sten Theil eines Zolles. Sie waren 🖺 That so klein, dass es ganz unmöglich war, sie mit dem atea Mikrometer, das bis jetzt verfertigt wurde, zu 🖼 Den Messungen gewisser Thiere zufolge, welche neb deren das Leuchten der See bewirken und deren Grösse werbank zu ungefähr ein Hundertel Zoll angab, waren Molecule, denn einen höhern Titel wollen wir ihnen nie ben, zum wenigsten 1000mal kleiner. Wir haben die 🏦 der beobachteten Molecule in Vergleich mit der der 🕍

u. R. Cooper, Leuchten d. menschl. Leichnams. 177

hierchen, die bekanntlich der See das so häufig beobachtete höne phosphorescirende Aussehen geben, nur ungefähr bemmt, obgleich diess mit dem vorliegenden Gegenstande in ther genauen Verbindung steht.

Als ein Theil der leuchtenden Substanz unter das Mikropep gebracht wurde, reichte das ausströmende Licht hin, um Keld stellenweise zu erleuchten. Das Leuchten schien von der öligen Substanz herzurühren.

Versuche mit Gasen. Als wir durch die mikroskopischen ntersuchungen zu der Annahme veranlasst wurden, dass keine puren von Thieren vorhanden seien, beschlossen wir, Maertney's und Murray's Versuche zu wiederholen, hinsichtdes Nichtverschwindens des von Thieren ausströmenden hosphorescirenden Lichtes in den verschiedenen Gasarten. Zu een Zwecke bereiteten wir in wohl verstopften Flaschen lgende Gase: Sauerstoff, Wasserstoff, Stickstoff, Chlorgas. indensaure, Kohlenoxyd, Schwefelwasserstoffgas, Phosphorinsserstoffgas. Wir brachten darauf in Flaschen, deren jede nit einer dieser Gasarten angefüllt war, einen Theil von leuchmem Muskel, Sehne oder von leuchtendem Bande 40 Minuten ing hinein, und folgendes waren die Resultate der Versuche: icise Wirkung Geringe Wirkung Gänzliches Verlöschen rarde bemerkt in merstoff) das Leuch- Kohlensäure. Chlorgas. Masserstoff > ten dauerte Schwelelwasserstoffgas. Mckstoff 3 Tage lang fort.

Alenoxydgas. Hesphorwasserstoffgas.

Den obigen Versuchen zufolge sehen wir uns genöthigt, was Macartney's und Murray's Schlüssen hinsichtlich des Behtverschwindens des phosphorescirenden Lichtes abzuweiten, welches aus Thieren ausstrahlt, wenn dieselben in die verschiedenen Gasarten gebracht werden. Bei Betrachtung obiger Tabelle bemerkt man, dass das Licht gänzlich verlöscht, venn es in Chlorgas und Schwefelwasserstoffgas gebracht wird. Diese fand binnen zwei Minuten statt.

Erscheinungen im luftleeren Raume. Hinsichtlich dieses Punctes können wir nicht mit Macartney's und Murray's Meinungen übereinstimmen, da die Phosphorescenz fast ganz verwhwand, als wir ein Stück sehr leuchtendes Fleisch in den

178 D. u. R. Cooper, Leuchten d. menschl. Leichnam

Recipienten der Luftpumpe gebracht, die Luft ausgepumpt haten und dasselbe 15 Minuten lang im luftleeren Haume geblichen war. Als die Luft wieder zugelassen wurde, bekam esogleich seinen vorigen Glanz wieder, was den Meinungen doben angeführten Männer entgegen ist. Als wir das Stürfleisch aus der Koblensäure enthaltenden Flasche in den Recipienten der Luftpumpe brachten, schien es im Anfange de Auspumpens sein Leuchten in einem geringen Grade wiedenzunehmen, bei weiterem Auspumpen nahm jedoch dasselt wieder ab. Wurde statt Luft Flauerstoff zugelassen, so bekattes seinen ursprünglichen Glanz bald wieder. Diese Wirkung wurd gleichfalls erzeugt, wenn, wie zuvor, atmosphärische Luftwie auch, wenn einige von den verschiedenen oben erwähnte Gasarten zugelassen wurden.

Wirkung der verdichteten Luft. Durch das Resultat de vorhergehenden Versuches, nämlich die Verminderung de Glänzens nach Entfernung der Luft, wurden wir zu der Annahme veranlasst, dass die entgegengesetzte Wirkung nach de Verdichtung der Luft erzeugt werden würde. Um diess ze bewirken, verschafften wir uns eine Cavendish'sche Flasch in welche ein Stück von der leuchtenden Substanz gebrack wurde. Als wir die Verdichtungsröhre angewendet batte pahm der Glanz sichtlich zu.

Erscheinung des Leuchtens unter Wasser. Als wir c Stück leuchtendes Fleisch in ein Glas destillirtes Wasser brach ten, behielt es 10 bis 15 Minuten sein Leuchten, und als w die leuchtende Substanz von einem andern Stücke Fleisch n einem Messer sorgfältig absonderten und das Wasser mit lett terem umrührten, so sahen wir Kügelchen von leuchtender Sut stanz in der Flüssigkeit zerstreut, die anderthalb Minuten for leuchteten.

Verhalten in Milch. Wird die Substanz wie bei dem von hergehenden Versuche behandelt, so giebt sie der Flüssigk ein sehr leuchtendes Aussehen, welches 15 bis 20 Minut dauert. Der Glanz hängt von der Menge der hineingebracht Säbstanz ab.

In Oct. Das Leuchten dauert in diesem Medium drei od vier Tage lang. Wurde das hineingebrachte Fleisch an de u. R. Cooper, Leuchten d. menschl. Leichnams. 179

Enden des Glases gerieben, so wurde die Erscheinung leb-Ter.

In Alkohol. Wird das leuchtende Fleisch in diese Flüssigkeit geucht, so verschwindet das Leuchten binnen zwei Minuten.
giebt dem Alkohol nicht dasselbe Aussehen, welches in
asser oder Milch beobachtet wird.

Hitze. Die Erscheinung verschwindet sogleich, wenn das chtende Fleisch in kochendes Wasser und erhitzte Luft geicht wird.

Kälte. Wurde ein Stück solches Fleisch in ein Glas und ses in eine Frostmischung gebracht, so Hess sich nach Verif von 30 Minuten keine Wirkung beobachten.

Wirkungen verdünnter Mineralsäuren. Stärke der Aufung 6 Drachmen Säure auf 2 Unzen Wasser.

Schwefelsäure. Die Erschelnung verschwand fast sogleich. Salpetersäure. Die Wirkung war nicht so schnell wie bei r vorigen.

Salzsäure. Die Wirkung nicht so schnell wie bei der vorigen. Verdünnte Pflanzensäuren. Die Auflösung war in denben Verhältnissen wie oben.

Essigsäure. Verlöschte bald nach dem Einbringen.

Weinsteinsäure. Wirkung nicht so schnell wie bei der nigen.

Oxalsäure. Erfordert längere Zeit als die vorige.

Verdünnte Alkalien. Ammoniak. Die Erscheinung verbwand nach dem Einbringen.

Kali. In diesem Medium vergeht einige Zeit, ehe das zehten verschwindet.

Salzsaures Natron. Eine starke Auflösung dieser Substanz rlöscht es fast sogleich.

Es würde schwierig sein, die wahre Natur der Ursache ser Erscheinung anzugeben. Unsere eigenen Beobachtungen i die Resultate obiger Versuche bringen uns auf die Verthung, dass es die Wirkung eines eigenthümlichen Zustandes Zersetzung ist, die von atmosphärischen Ursachen ganz bhängig ist, indem, so viel wir wissen, das Leuchten in öligen Substanz seinen Sitz hat, welche wir bei der Unzuchung derselben unter dem Mikroskope bemerkten. Wir

180 Pelletier, Wirk. des Chlors auf d. Alkaloide.

hoffen jedoch in der Zukunft Gelegenheit zu kaben, diese Erscheinung zu beobachten und unsre Untersuchungen darüt fortzusetzen.

XXXI.

Ueber die Wirkung des Chlors auf die organischen salzfühigen Basen.

Von

J. PELLETIER #).

(Journ. de Pharm. 24. Jahrgang No. IV. April 1833 S. 153.)

In einer früheren Abhandlung **) habe ich die Wirkung de Jods auf die organischen salzfähigen Basen untersucht und gizeigt, dass sich das Jod, einige Ausnahmen abgerechnet, diesen Substanzen in bestimmten Verhältnissen verbindet, ob auf ihre Elemente zu wirken. Ich nahm mir vor, in einer zwe ten Abhandlung die Wirkung des Chlors auf dieselbe Reise von Substanzen zu untersuchen, und ich hatte schon eine gewisse Anzahl von Beobachtungen gesammelt, als ich dur Schwierigkeiten aufgehalten wurde, deren Ueberwindung 😼 dem jetzigen Zustande der Wissenschaft vielleicht unmöglich ist. Ich fand nämlich, dass das Chlor immer auf die Elemen der organischen Alkalien wirkte, wobei es neue Zusammet setzungen erzeugte, welche durch sehr complicirte Reaction hervorgebracht wurden. Da nun die Wirkungen des Chlors die binären und ternären organischen Substanzen noch nich genau untersucht worden sind und man die Gesetze dies Wirkungen noch nicht bestimmt kennt, so kann man auch nicht bossen, die Schwierigkeiten zu überwinden, die bei den quater nären Verbindungen mit einer complicirteren Zusammensetzun

^{*)} Rine vorläufige Notiz über diese Abhandlung wurde bereim 7. Hefte mitgetheilt. Dieselbe enthielt, wie man sehen wird, ein ganz irrige Angabe über die Farbe des Products der Einwirkundes Chlors auf Strychola. Die Notiz war den Compt. rend. en nommen, aus welchen der Fehler bereits in mehrere deutsche Zeilschriften übergegangen ist.

D. H.

^{**)} S. d. Journ. Bd. 11, 752.

Pelletier, Wirk. des Chlors auf d. Alkaloïde. 181

entspringen, welche durch einen seiner Natur nach noch so problematischen Körper, wie der Stickstoff ist, entstehen, dessen binäre Verbindungen sogar noch so wenig bekannt sind.

Ich glaubte daher die umfänglichere Arbeit aufgeben und diess anzeigen zu müssen, um denen einen freieren Spiel-raum zu lassen, die, ungeachtet der sich darbietenden Schwie-rigkeiten, sich mit dieser Art von Untersuchungen beschäftigen wollten. Ferner glaubte ich, dass es vielleicht nützlich sein könnte, die Beobachtungen bekannt zu machen, die ich über diesen Gegenstand gemacht habe.

Wirkung des Chlors auf das Strychnin.

Lässt man einen Strom Chlorgas in Wasser streichen, worin man zuvor sein gepulvertes Strychnin zerrührt hat, so bemerkt man, dass die Temperatur steigt, das Strychnin angegrissen wird und eine sehr weisse und slockige Substanz auf
der Flüssigkeit als Schaum schwimmt.

Wenn man den Strom Chlorgas unterbricht, ehe das ganze Btrychnin zersetzt ist und die fleckige Substanz durch Filtriren absondert, so findet man in der Flüssigkeit das noch nicht arretzte Strychnin in Chlorwasserstoffsäure aufgelüst.

Tährt man fort, in diese Flüssigkeit, welche chlorwassertaffsaures Strychnin enthält, Chlorgas streichen zu lassen, so
wird das aufgelöste Strychnin immerfort angegriffen, als wenn
a frei wäre, und neue Mengen flockiger Substanzen bilden
the und erzeugen sich so lange als noch Spuren von Strychin der Flüssigkeit vorhanden sind. Wenn man alsdann die
hüssigkeit untersucht, so findet man, dass sie kaum gefärbt
t, ausser in einem Falle, den ich sogleich angeben werde,
has sie aber sehr sauer geworden ist. Mit Ammoniak getättigt, lässt sie einige weisse Flocken niederfallen, welche aus
ler eben angegebenen Substanz bestehen, die nicht mehr Strychtin ist, sondern eine auf seine Kosten gebildete Substanz.
Indlich erhält man beim Abdampfen der Flüssigkeit chlorwaserstoffsaures Ammoniak, das nur Spuren von organischer Subtanz enthält.

Wenn man, statt Chlorgas in das zertheilte Strychnin streihen zu lassen, auf ein aufgelöstes Strychninsalz wirkt, so
eigt sich die Bildung der weissen Substanz auf der Stelle,

189 Relletjer, Wirk. des Chlors auf d. Alkaloïde.

und die Chlorblasen bedecken sich mit einer glänzend weise Hülle, ein weisser Schaum bedeckt bald die ganze Obertländer Flüssigkeit. Diese Wirkung dauert so lange fort als so Spuren von Strychnin in der Flüssigkeit vorhanden sind.

Sobald sich die ersten Blasen zeigen, wird die Flüssigh sauer. Diese saure Beschaffenheit rührt von der Säure bewelche das Strychnin sättigte und die frei wird, und von Chlorwasserstoffsäure, die sich im Augenblicke der React bildet.

Die Flüssigkeit, in der sich keine Flocken mehr bild bält nur eine geringe Menge organischer Substanz aufgeld die selbst fast ganz aus dieser flockigen Substanz besteht, wo che, obgleich an sich unauflöslich, vermittelst der in Flüssigkeit sich befindenden freien Säure löslich wird.

Eine Erscheinung, die sich oft zeigt, wenn Strychnin to Chlor behandelt wird, ist die rothe Färbung, welche die Flasigkeiten zeigen. Diese Erscheinung aber, von der ich zuvor keine Rechenschaft geben konnte, weil sie nicht const war, ist dem Strychnin fremd, sie rührt vielmehr von ein war, ist dem Strychnin fremd, sie rührt vielmehr von ein war nig Brucin her, einer Substanz, welche zugleich mit dem Strychnin in den Ignatiusbohnen und den Krähenaugen enthalten. Nun ist es aber bekannt, wie schwer es ist, sich Strychnin verschaffen, das ganz frei von Brucin ist. Das Chlor kann nah ein Reagens auf Brucin im Strychnin betrachtet werden.

Das Chlor wird aber, was für die toxikologischen Underschungen von heher Wichtigkeit ist, selbst ein Reagens Strychnin, und zwar ein um so schätzbareres Reagens, da an einem fehlt, um das Strychnin zu entdecken, während jetzt vermittelst des Chlors entdeckt werden kann, selbst war man nur auf kaum merkliche Mengen zu wirken hätte. I werde weiter unten auf diesen Gegenstand wieder zurücktomen, welcher einige Details fordert. Ich will jetzt die Untschung der durch die Wirkung des Chlors auf das Strycherzeugten weissen Substanz wieder vornehmen. Um sie rein in frei von Strychnin zu erhalten, ist es angemessen, sie in einet was verdünnten Auflösung zu erzeugen, und zu diesem Zwechn reines und in hundert Theilen Wasser aufgelöstes Strychninsalz zu nehmen. Die Substanz muss nachher, Anfangs kaltem, sodann in kochendem Wasser gewaschen werden,

ron ihr jede Spur freier Säure zu entfernen. Endlich löst man de in Schwefeläther auf. Vermittelst freiwilliger Abdampfung krystallisirt sie in etwas blätterigen Platten. Vermöge dieser Auflöslichkeit in Aether lässt sich die weisse Substanz schon von dem Strychnin, woraus sie entsteht, unterscheiden, sie kann selbst dazu dienen, diese zwei Substanzen von einander zu scheiden, da das Strychnin' in Aether kaum löslich ist. Uebrigens bietet sie folgende Charaktere dar *). Sie ist weiss und besitzt noch ein glänzenderes Weiss, wenn sie feucht ist, beim Trocknen wird sie etwas grau, sie ist in Wasser kaum löslich, ihr Geschmack ist bitter, aber bei weitem weniger als der des Strychnins, sie hat etwas Aromatisches, löst sich sowohl in verdünntem als in rectificirtem Alkohol sehr gut auf, krystallisirt in ausserordentlich seinen und fast mikroskopischen Nadeln. Sie sättigt nicht nur die Säuren nicht, sondern scheint sich auch nicht einmal mit ihnen verbinden zu können, sie befördern jedoch ihre Löslichkeit. Beim Erhitzen schmilzt sie nicht, bei 150° C. fängt sie an schwarz zu werden und verkohlt sich unter Verbreitung von Dämpfen von Chlorwasser-Einige Untersuchungen, deren Aufführung bier stoffsäure. zwecklos wäre, scheinen zu beweisen, dass die Chlorwasser-Moffsäure in dieser Substanz nicht vorhanden ist, dass aber das Chlor in ibre Elemente eingeht.

Wenig Analysen haben mich mehr als die dieser Substanz leschäftigt; ich habe sie sehr oft wiederholt. Ich wünschte als lesultat directer Versuche einfache oder zum wenigsten rationelle Verhältnisse zu finden, die mir die genaue Theorie der Wirkung des Chlors auf Strychnin und vielleicht auch auf antere organische Substanzen an die Hand geben möchten; untücklicher Weise habe ich aber in dieser Beziehung nichts Befriedigendes erhalten. Jedoch will ich die Zusammensetzung ler Substanz nach den Analysen geben, die durch ihre Ueberwinstimmung mir einiges Vertrauen eingeflösst haben.

Kohlenstoff	50,16
Wasserstoff	4,74
Stickstoff	5,19
Chlor	24,50
Sauerstoff	15,41
	100,00.

^{*)} Wollte man diese Substanz mit einem Namen bezeichnen, so tönnte man sie Chlorostrychnin nennen.

184 Pelletier, Wirk. des Chlors auf d. Alka

Diese Resultate wurden nach folgenden Daten be

If stell Worthelision and	TT ABOUTEUM.
Angewandto Substanz	0,318
Kohlensaure	0,537
Wasser	0,125.

Für den Stickstoff:

Angewandte Substanz 0,731
Stickstoff 30 Cubikcen
Temperatur 40
Druck 0,762 M.

Für das Chlor:

Angewandte Substanz 0,305 Chlorsilber 0,303. rde unnütz sein, diese Zusammensetzung

Es würde unnütz sein, diese Zusammensetzung den Formel auszudrücken, denn es ist mir nicht möglich gemit dieser Substanz bestimmte Verbindungen zu bisten wilch ihr Atomgewicht zu bestimmen.

Folgende Formel zeigt blos das Verhältniss der A

Kohlenstoff	45	Atome
Wasserstoff	26	-
Stickstoff	2	-
Chlor	4	-
Sauerstoff	5	

Es würde hier die Zahl für das Chlor zu howwenn das Chlorsilber nicht etwas zu niedrig angenomme den ist.

Analyse schliessen, dass die durch die Wirkung de auf das Strychnin erhaltene Substanz das Product et action ist und nicht ein Chlorstrychnin; denn wenn Zahl für das Chlor abzieht, so sind die Elemente der Stoffe nicht mehr in gehörigen Verhältnissen, um sedarzustellen. Der Kohlenstoff findet sich in geringerer der Sauerstoff in grösserer. Was den Wasserstoff bet findet er sich in fast gleicher Menge darin; da aber der Chlor offenbar Wasserstoff entzogen wurde, weil sich wasserstoffsäure bildet, so muss nothwendig auch Win Wasser übergegangen sein. Dieser Gegenstand noch mehrere Untersuchungen.

Die Wirkung des Chlors auf Strychnin, als Erken mittel bei dem Aufsuchen dieser Substanz betrachtet

mir, wie ich bereits erwähnt habe, in Betrachtung gezogen werden zu müssen. Die Empsindlichkeit des Chlors als Reagens für das Strychnin ist sehr bedeutend, und man kann dadurch selbst Spuren [desselben entdecken. Kaum steigt eine Blase von Chlorgas in einer Strychninlösung auf (und das Strychnin ist immer in den sauren oder sauer gemachten Flüssigkeiten aufgelöst), als auf dem Wege der Blase sich eine weisse Wolke zeigt und sich in der Flüssigkeit ausbreitet. Unter den organischen Substanzen kann ich nur den Eiweissstoff und die Gallerte nennen, welche ähnliche Erscheinungen erzeugen; aber der durch das Strychnin gebildete Niederschlag ist in Alkohol und Aether löslich, während die durch Chlor in einer Auflösung von Gallerte oder Eiweiss gebildeten Niederschläge in Alkohol und Aether unlöslich sind. Selbst wenn durch Chlor gefälltes Strychnin sich in einer Flüssigkeit befande, welche Eiweissstoff und Gallerte enthielte, so könnte man sich des Alkohols bedienen, um die beiden Niederschläge von einander zu scheiden.

Wirkung des Chlors auf das Brucin.

Beim ersten Versuche liess ich einen Strom reines Chlorgas durch eine neutrale Auslösung von chlorwasserstossaurem Brucin gehen. Dass ich Anfangs mit einem Brucinsalze arbeitete, das sich auslösen lässt, geschah darum, um mich zu überzeugen, ob sich eine Erscheinung zeigen würde, äbnlich der, die man bei der Behandlung eines Strychninsalzes beobachtet, und ob sich, sobald die ersten Blasen von Chlorgas aufsteigen, eine unlösliche Substanz bilde, was sich nicht so gut ergeben haben würde, wenn blos mit destillirtem Wasser eingerührtes gepulvertes Brucin dazu genommen worden wäre. Das Chlor trübte die Flüssigkeit nicht; sie wurde aber Ansangs gelb, nachber orangefarbig, hellroth und endlich blutroth. War sie zu diesem Puncte gelangt, so nahm die Farbe ab, indem sie dieselben Nüancen in umgekehrter Ordnung wieder durchmachte. War sie wieder zu dem Puncte gelangt, wo sie nur noch gelblich war, so bildeten sich in der Flüssigkeit Flocken und erzeugten sich drei Tage lang, so lange die Operation dauerte. Nach diesem Zeitpuncte gab die filtrirte Flüs-

186 Pelletier, Wirk. des Chlors auf d. Alkaloïde.

sigkeit nur vermittelst des Chlors leichte Flocken und war set

Bei einer zweiten Operation worde reines Chlor in gepu vortes, in destillirtes Wasser eingerührtes Bruein geleitet, wo bei eich das Brucin anslöste. So lange noch ungelöstes Brucin vorhanden war, zeigte die Flüssigkeit keine saure Reaction obgleich sich Chlorwasserstoffsäure bildete; denn diese wurd je nachdem sie sich auf Kosten eines Theiles des zersetzte Bracios bildete, durch das freie Brucin gesättigt. Im Augen blicke, wo sich das ganze Brucin aufgelöst hatte, war die Flüssigkeit neutral und besass eine gelbe Farbe; sie wurde aber sogleich sauer, indem sie sich rosenroth, nachber rott färbte, nach dem Gange, den wir bei der Behandlung de chlorwasserstoffsauren Brucins angegeben haben. Auch zeigte sich gegen das Knde gelbliche Flocken, und als diese sich nicht mehr merklich bildeten, wurde die Operation geendig Die gesammelten Flocken, Anfangs mit kaltem, nachher m kochendem Wasser gewaschen, zogen sich bis zu einem seh kleinen Volumen zusammen. Die Flüssigkeit, von der sie abs gesondert wurden, mit Ammoniak gesättigt, gab einige Flocken deren Gewicht unbedeutend war, and nahm eine weinrothe Fark an. Beim Abdampfen erhielt ich viel schmuzig roth gefärbte chlorwasserstoffsaures Ammoniak; es war aber nicht möglick diese färbende Substanz von dem Chlorwasserstoffammoniak, von dem sie durchdrungen war, abzusondern.

Bei einem dritten Versuche wurde mit der Operation in dem Augenblicke aufgehört, wo die Flüssigkeit das Maximum ihrer Färbung erreicht zu haben schien. Mit Ammoniak gesättigt, gab sie eine flockige Substanz, die nach dem Wasches und Trocknen das Aussehen eines Harzes batte. Diese glänzend weisse, im Wasser unlösliche Substanz war in Alkohol löslich, krystallisirte aber nicht, ihr Geschmack war bitter, jodoch enthielt sie kein Brucin mehr, denn zwei Decigrammen einem Kaninchen eingegeben, afficirten das Thier nicht.

Die flockige Substanz, die sich von selbst aus der Bruchauflösung abgeschieden hatte, eben sowohl als die, welche durch Ammoniak gefällt worden war, konnte in keinem Auflösungsmittel krystallisiren noch ohne Zersetzung sublimirt werden, endlich zeigten sie keine Eigenschaft, vermöge deren sie als chemisch reine oder der Reinigung fähige Substanzen betrachtet werden könnten. Ich war daher genöthigt, sie aufzugeben, denn ich hätte nur mit einer Elementaranalyse derselben meine Zeit verschwendet. Wie dem auch sei, so ist doch einleuchtend, dass sich das Chlor nicht direct mit dem Brucin verbindet, dass es aber auf seine Elemente kräftig wirkt, dass es dasselbe in eine harzige Substanz umwandelt, wobei es sich eines Theiles seines Wasserstoffs bemächtigt, mit dem es sich verbindet und Chlorwasserstoffsäure erzeugt.

Wirkung des Chlors auf das Chinin.

Chinin wurde ein Strom Chlorgas geleitet; das Chinin löste sich sogleich auf, indem es der Flüssigkeit zuerst eine rosenrothe, nachher violett rothe, endlich eine dunkelrothe Farbe mittheilte. In diesem Augenblicke war das ganze Chinin aufgelöst. Die Entwicklung des Chlorgases wurde fortgesetzt, die Farbe nahm an Intensität ab und es wurde eine klebrige röthliche Substanz niedergeschlagen, die sich an die Wände der Flasche fest anhing, bei ihrer Aussetzung an die Luft aber zerreiblich wurde. Um diese Substanz von der freien Chlorwasserstoffwürde zu befreien, von der sie durchdrungen war, kochte ich zie mehrere Male in Wasser. Ich werde sie sogleich unter-

Die Flüssigkeit, von der die klebrige Substanz sich abgeschieden hatte, zeigte eine stark saure Reaction; wenn sie mit Ammoniak gesättigt wurde, schieden sich gelbe Flocken ab, die beim Trocknen braun wurden und der Substanz ähnlich waren, die sich von selbst niedergeschlagen hatte. Um sie von Chinin zu befreien, wurde sie mit Wasser behandelt, das durch Schweselsäure sauer gemacht worden war. Die Substanz löste sich in der Wärme auf, schied sich aber beim Erkalten ab. Wenn sie Chinin enthalten hätte, so wäre dieses in der sauren Flüssigkeit zurückgeblieben.

Endlich gaben die ammoniakalischen Flüssigkeiten, aus denen die harzige braune Substanz erhalten worden war, im Wasserbade abgedampst, viel durch dieselbe Substanz roth gefärbten Salmiak. Es schied sich selbst ein Theil der harzigen Substanz ab, wenn der Salmiak ausgelöst wurde.

188 Pelletier, Wirk. des Chlors auf d. Alkaloïde.

Basisches schwefelsaures Chinin, fein gepulvert und in Wasser zertheilt, wurde der Wirkung des Chlors unterworfen

Es löste sich sogleich auf. Die Flüssigkeit wurde gell roth und endlich grün. Erst in diesem Augenblicke sielen grau Flocken nieder. Ammoniak, in die Flüssigkeit gegossen, be wirkte darin nur einen geringen Niederschlag. Bei einem an dern Versuche, wobei ich die Flüssigkeit nur bis zur rothe Färbung gelangen liess, gab Ammoniak einen reichlichern Niederschlag, welcher aus einer Substanz bestand, die alle Charaktere der bei der directen Behandlung des Chinns mit Chiederhaltenen harzigen Substanz hatte. Es scheint also, dass die Schwefelsäure die Fällung der harzigen Substanz hindere, dass wenn sie so aufgelöst erhalten wird, sie fortdauernd durch das Chlor angegrissen wird und dass sie eine grössere Veränderung erleidet, welche sich durch die grüne Farbe ossenbart.

Endlich nahm gepulvertes Chinin, der Wirkung des reine und trocknen Chlors ausgesetzt, viel Chlor auf und eine grünliche Farbe an. Mit Wasser behandelt, löste es sich nur i geringer Menge auf und das Wasser wurde sauer. Es enthielt, nach einer Behandlung mit kochendem Wasser, freit Chlorwasserstoffsäure; es löste sich blos ein Theil auf; es bliebeine braune Substanz zurück, ähnlich der, welche durch die Wirkung des feuchten Chlors auf das Chinin erhalten wurde

Die unter diesen verschiedenen Umstanden erhaltene havizige Substanz schien mir immer identisch zu sein. Sie zeigte folgende Charaktere:

Sie hat eine braune Farbe, einen bittern Geschmack, der nicht so stark ist wie der des Chinins. In kaltem Wasser is sie kaum löslich, ein wenig in kochendem Wasser. Die sauren Flüssigkeiten lösen sie in der Wärme ziemlich gut auf; sie scheidet sich aber nach dem Erkalten in grosser Menge ab In verdünntem und absolutem Alkohol ist sie löslich. Aufgelöst in starkem Alkohol, den man verdunsten lässt, scheidet sie sich als ein körniges Pulver ab. Die Körnchen, unter den Mikroskope betrachtet, scheinen vierseitige Prismen zu sein.

Wirkung des Chlors auf das Cinchonin.

Das Chlor hat auf das Cinchonin eine nicht so kräftige Wirkung wie auf das Chinin, was nicht blos von dem Wider-

krystallinische Zustand zeigt, denn das aufgelöste schwefelmure Cinchonin wird selbst nicht so lebhaft angegriffen als das
schwefelsaure Chinin. Die Farbe der mit Chlor gesättigten
Auflösung ist nicht so dunkelroth; sie geht nicht in die grüne
über, aber die sich bildende und abscheidende flockige Substanz
scheint nicht sehr von der durch das Chinin erzeugten verschieden zu sein. In Alkohol aufgelöst, giebt sie auch bei
keiwilliger Verdunstung der Flüssigkeit eine ziegelrothe Substanz, die ein etwas krystallinisches Aussehen hat.

Wirkung des Chlors auf das Morphin.

Das Morphin, in Wasser eingerührt und der Wirkung des Chlors unterworfen, färbte sich orangegelb, nachher hellroth. In diesem Augenblicke löste es sich völlig auf. Bei fortgesetztem Durchstreichen von Chlor nahm die rothe Farbe an Intensität ab und ging wieder ins Gelbe über. Während dieser Zeit fiel eine flockige Substanz nieder. Der Niederschlag, auf einem Filter gesammelt und bis zum Aufhören der sauren Reaction gewaschen, wurde mit Alkohol behandelt; es löste sich aber nur ein Theil auf. Der Rückstand war eine unlössiche, geschmacklose, schwarze Substanz, eine Art von Apothem. Die aufgelöste Substanz krystallisirte nicht bei der Abdampfung des Alkohols, sondern blieb als harzige Substanz von rothbrauner Farbe und bitterem Geschmacke zurück.

Wenn die saure Flüssigkeit, aus der die harzigen Substanzen niedergefallen waren, mit Ammoniak gesättigt wurde, so gab sie nur einige leichte Flocken, die sich schon beim Umschütteln wieder auflösten.

Das Morphin wird also unter allen Alkaloïden, die wir bis jetzt der Wirkung des Chlors unterworfen haben, am schnellsten angegriffen; es setzt allein nebst der harzigen Substanz eine Art kohliger Substanz ab, welche als der äusserste Grenzpunct der Zerstörung sehr kohlenstoffreicher vegetabilischer Substanzen erscheint.

Wirkung des Chlors auf das Narcotin.

Das Narcotin, in Wasser eingerührt und mit Chlor behandelt, nimmt Anfangs eine Fleischfarbe an. Die Farbe wird

190 Pelletier, Wirk. des Chlors auf d. Alkaloïde.

immer dunkler, bis sie rothbraun wird. Alsdann ist das Natcotin ganz aufgelöst. In diesem Augenblicke fängt es an ein braune flockige Substanz abzusetzen, und die Flüssigkeit wir grünlich. Die flockige Substanz, mit kochendem Wasser gowaschen, wird grün und das Waschwasser ist sauer.

Die grüne Substanz wurde wieder gewaschen, ist sie keine saure Reaction mehr zeigte; alsdann aber war sie schwarz wie Kohle, zerreiblich, unschmelzbar und in Alkohoundslich geworden. Es blich noch eine Art von Apothem zurüch

Das Waschwasser, mit Ammoniak gesättigt, gab ein kleine Menge einer harzigen Substanz von schönem gründ Aussehen.

Das Narcotin, der Wirkung des Chlors unterworfen, nahr schnell eine braun-röthliche Farbe an. Die Masse löste sich zur Theil bei der Behandlung mit Wasser auf, wobei sie die Fiürsigkeit grün färbte. Es blieb noch eine unlösliche Substant von einer schwarz-grünlichen Farbe zurück, welche mit de so eben beschriebenen Achnlichkeit hatte.

Hier endigen sich meine Versuche über die Wirkung de Chlors auf die organischen salzfähigen Basen. Wie unvolk kommen diese Arbeit auch sein mag, so lassen sich doch folgende Schlüsse daraus ziehen:

Schlüsse.

- 1) Das Chlor verbindet sich nicht mit den unveränderte örganischen salzfähigen Basen.
- 2) Es wirkt auf sie, indem es dieselben zersetzt. En hat vornehmlich zum Wasserstoffe Verwandtschaft und bilde Chlorwasserstoffsäure.
- 3) Das Resultat dieser Wirkung ist die Bildung neutralet Substanzen, welche nicht fähig sind, die Säuren zu sättigen in Wasser nicht sehr löslich, in Alkohol löslich sind und nut in dem Falle ein krystailinisches Aussehen zeigen, wenn sie aus Chinin oder Cinchonin erzeugt wurden.
- 4) Das Strychnin giebt die bestimmtesten Resultate und erzeugt eine glanzend weisse Substanz, die in Alkohol und Aether löslich ist. Es ist ein aus fünf Elementen bestehendet Körper, dessen Analyse weiter oben mit allen Einzelheiten aus gegeben worden ist.

5) Die ausserordentliche Empfindlichkeit des Chlors, als eines Reagens für das Strychnin (ein Reagens, das noch sehlte); int ein schätzbares Entdeckungsmittel dieser so ausserordentlich gistigen Substanz bei toxikologischen Untersuchungen.

Nachschrift.

Kine der wichtigsten Thatsachen für die gerichtliche Chenie, welche vorstehende Abhandlung enthält, ist die ungemein grosse Empfindlichkeit des Strychnins gegen das Chlor. zhien mir besonders interessant, diese Thatsache genauer zu rufen und wo möglich die Grenze der Einwirkung zu besimmen. Wird trocknes Chlor mit trocknem Strychnin oder desen Salzen zusammengebracht, so wird dieses scheinbar dadurch nicht verändert; lässt man aber das Chlor durch die Auflösung desselben streichen, so treten augenblicklich die Erscheinungen ein, welche Hr. Pelletier ausführlich beschrieben hat. Kinmal war das Strychnin mit Brucin verunreinigt, und sogleich wurde die rothe Färbung deutlich. Ich löste darauf 0,01 Grm. essignaures Strychnin in 50 Grm. Wasser auf. und liess Chlor hindurchgehen, und der flockige Niederschlag trat sogleich ein. Als dieselbe Quantität des Strychninsalzes in 80 Grm. Wasser gelöst worden war, trat die Trübung undendlich der flockige Absatz gleichfalls, obwohl erst ein wenig Ich glaube die rothe Färbung des Brucins für später, ein. ein ebenfalls sehr empfindliches Reagens halten zu dürfen.

R. F. Md.

XXXII.

Aconilsäure.

Buchner jun. *) hat Peschier's Aconitsäure untersucht, deren Eigenthümlichkeit bekanntlich sehr zweiselhast war.

Die krystallisirte Säure gab:

	1.	2.
Kohlenstoff	41,01	41,84
Wasserstoff	3,44	3,80
Sauerstoff	55,55	54,36
Auren	100,00	100,00.

^{*)} Repertor. f. d. Pharm. 2. R. 13. 145.

Das Silbersalz gab 69,51 p.C. Silberoxyd und d in demselben:

Kohlenstoff 48,71
Wasserstoff 2,23
Sauerstoff 49,06
100,00.

Hieraus ergiebt sich für letztere:

4 At. Kohlenstoff 49,45

2 At. Wasserstoff 2,02

3 At. Sauerstoff 48,53

 $C_4 H_2 O_3 = 618,223 100,00;$

für die freie Saure aber:

4 At. Kohlenstoff 41,84

4 At. Wasserstoff 3,41

4 At. Sauerstoff 54,75

C4 H2 03+H2 0-730,703 100,00.

Diess ist, wie man sieht, die Zusammensetzung die lein- und Fumarsäure. Sie enthält im freien Zustande, an Basen gebundene Aepfolsäure, gleiche Atome Kob Wasserstoff und Sauerstoff, unterscheidet sich aber im genen Zustande von dieser durch die Elemente eines Wasse

Bei der Vergleichung aber der Eigenschasten der säure mit der Malein- und Fumarsäure fand der Vergebeiten, weshalb er dieselbe als eigenthümbt jenen nur isomerische Säure betrachtet. Wir müssen auf die Abhandlung verweisen.

Der Verf. zweifelt dabei auch, ob die Equisets der Maleinsäure wirklich identisch oder nicht vielmehr derselben isomerisch sei.

Literatur.

Berzelius, Jahresbericht über die Fortschritte der phys.
schaften, übers. von Wöhler. 16. Jahrg. 2 Hefte.

v. Kirchbach, Chemie und Mineralogie der Gewerbkunden Heft 4...6. Leipzig. n. 1 B.

Dumas, Handbuch der Chemie in ihrer Anwendung auf Küngewerbe. V. s. Weimar.

Prestinari, Handbuch der Cameralchemie. 1. Bd. Theoremie. 1. Lief. Heidelb. n. 120

Literarischer Anzeiger 1838. M. I.

Dieser literarische Anzeiger wird den Annalen der Physik und Chemie, herausgegeben von J. C. Poggendorff und dem Journal für praktische Chemie, herausgegeben von O. L. Erdmann, beigeheftet. — Die Insertionskosten betragen für die Zellwaus Petite oder deren Platz 1 Gr. no. B. Z.

Bei Ch. Th. Groos in Carlsruhe ist erechienen:

Hilfsbuch

für

praktische Mechanik

zum Gebrauche für Artillerieofficiere, Civil- und Militäringenieure, die wichtigsten Regeln und Formeln zur Beurtheilung und Entwerfung von Konstruktionen enthaltend

v o n

Arthur Morin

Kapitän der Artillerie etc.

Aus dem Französischen übersetzt von C. Hollzmann, Lehrer der Mathematik an der Grossherzogl. polytechnischen Schule zu Karlsrube. Mit 58 Figuren. geh. 1 Rthlr. 8 Gr. od. 2 fl. 24 kr.

Dieses Werk enthält alle Vorschriften für die von unserer Zeit in ihrer Wichtigkeit mehr und mehr erkannt werdende Bestimmung der Wasserkräfte und für deren zweckmässige Benutzung; es lehrt die Effecte der Dampfmaschinen, der feststehenden sowohl als der auf Eisenbahnen gebrauchten Locomotiv-Maschlnen genau bestimmen; es theilt die von den besten Constructeuren bei ihrer Erbauung befolgten Begeln mit, es enthält vollständige Vorschriften zur Herstellung beliebiger Bewegungsveränderungen und giebt Anleitung die Dimensionen der Maschinentheile so festzusetzen, dass Dauerhaftigkeit mit Lelchtigkeit gepaart erschelnen. Die gegebenen Regeln und Formeln sind auf die Theorie gebaut und überall mit den von der Erfshrung gegebenen Besultateu verglichen und durch diese bestätigt; wobei wir zugleich aufmerksam machen, dass vorliegendes Buch ausser denen den Verfassers die Resultate der Forschungen der berühmtesten Männer Frankreichs in diesem Fache, Poncelet und Navier enthält, die größententheils noch gar nicht veröffentlicht sind.

Endlich enthält das Buch eine reiche Zusammenstellung von Erfahrungen über den Krastauswand der bei verschiedenen Fabrikationen,
wie bei Mahl-, Säg- und Papiermühlen, Spinnereien und Webereien, Walzwerken, Hammerwerken, Schmelzen etc. erfordert wird, wobei Pulverund Gewehrfabriken, sowie Stückgiessereien ganz im Detail betrachtet
sind, was gewiss jedem Fabrikanten, Artillerieofficier und Ingenieur
auwohl zur Beurtheilung vorbandener Anlagen als zur Projectirung

vener höchet erwünscht sein muss.

Wichtige Schrift für Naturforscher.

Im Verlage von J. G. Engelhardt in Freiberg ist eben erschlenen und derch jede Buchhandlung Deutschlands und der Schweiz zu bekommen:

Reich, F., Prof. d. Phys. an der K. S. Bergakademie, Versuche über die mittlere Dichtigkeit der Erde, mittelst der Drehwage. Mit 2 lith. Taf. gr. 8. geb. 16 Gr.

chille bit Brieff

not'm Landes-Industrie-Comptoir zu Weimar ist erschienen un von demselben durch alle Buchhandlungen zu beziehen:

Nachträge zur dritten deutschen Auslage von

Sam. Parke's chemischem Katechismus.

Nach der dreizehnten Anflage des englischen Originals. 6 Bogen gr. 8. 1838. 12 Gr. = 15 Sgr. = 54 Kr. Rh. Preis des ganzen Werkes 3½ Rthlr. = 6 Fl. 18 Kr. Rh.

Den grossen Beifall, welchen Parke's chemischer Katechismus in England und in Deutschland gefunden hat, verdankt er der Reichhaltigkeit, der praktischen Anwendung auf künste und Gewerbe und der einfachen Darstellung. Namentlich wird die Jugend und der gebildete Gewerbsmann aus diesem Buche von ganz praktischer Tendenz sehr viel lernen, was sie nicht so leicht aus anderen mehr theoretischen Werken gelernt haben würden. Dass die katechetische Form sehr brauchbar sey, hat eich nach der Einführung des Buches in mehreren Unterrichts-Anstalten derch die Erfahrung bewährt. Die Nach trägegeben das, was die neueste englische Original-Auflage Neues enthält, und geben der dritten deutschen den Werth einer neuen Auflage. Der deutsche Herausgeber versichert, kein Buch kennen gelernt zu hahen, was eine reichhaltigere und ergiebigere Quelle des Unterrichts für eine Mitbürger zu werden verspräche, als dieser obewische Katechismus.

Bei W. von Boekeren in Gröningen ist erschienen und bei J. A. Barth in Leipzig zu bekommen:

Catalogus medicarum et chirurgicarum dissertationum, quaestionum academicarum, orationum etc.

Diese Sammlung enthält 1200 der vorzüglichsten Dissertationen etc., welche in den Niederlanden erschienen und bei W. van Bockeren vorräthig sind.

In der von Jenisch und Stage'schen Buchhandlung in Augsburg

Encyclopädisches Wörterbuch

der

Technologie, technischen Chemie, Physik und des Maschinenwesens

für

Fabrikanten und Gewerbtreibende jeder Art, Kameralisten, Oekonomen, Berg- und Hüttenleute, Forstleute und Künstler;

nach den besten deutschen, englischen und französischen Hülfsmittels bearbeitet von

Dr. Carl Hartmann.

I. Bandes 1—6 Liefg. Nebst 26 lithogr. Tafeln. — II. Bandes 1—4 Liefg. gr. 8. geh. Jede Lieferung 16 Gr. od. 1 fl. 12 kr.

Der Umfang des Werks soll 24 Liefgn., von denen 6 einen Band bilden und von den nöthigen Abbildungen begleitet sein werden, betragen. Es wird das Werk ein technologisches Handbuch zum Nachzechlagen, zum Unterricht und zur Uebersicht für Jeden, der sich über irgend einen Gegenstand der Technologie, technischen Chemie oder Maschinenlehre belehren will, bilden, und welches auch den unbemittelten Gewerbtreibenden zugänglich ist, da das lieferungsweise Erscheizen die Anschaffung sehr erleichtert und das Werk schon an und für ohlfeil wird.

XXXIII.

Chemische Untersuchungen über die Vegetation, zur Entscheidung, ob die Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen.

V o n

BOUSSING AULT.

(Comptes rend. T. VI. p. 102.)

Der Stickstoff scheint ein constanter Bestandtheil der Pflanten zu sein, und man ist fast allgemein dahin gekommen, zu lauben, dass die vegetabilischen Nahrungsmittel einen grossen heil ihrer Nährungsfähigkeit den stickstoffhaltigen Substänzen irdanken, die sie enthalten. Gay-Lussac hat schon die tgenwart des Stickstoffes in einer grossen Anzahl von Samen chgewiesen, und die Analysen, welche ich angestellt habe, a seine Menge in den zum Futter angewandten Samen zu stimmen, haben gezeigt, dass er in ziemlich grosser Quantitarin erscheint. Die Wicken, die weissen Bohnen und die nsen haben 4 bis 5 $\frac{0}{0}$ Stickstoff geliefert. Der Kleesamen thält, wie man aus dieser Abhandlung ersehen wird, $7\frac{0}{0}$.

Die Gegenwart des Stickstosses in den verschiedenen Ormen der Pslanzen rührt von gewissen sticksosshaltigen Subanzen her, welche darin verbreitet sind und welche in ihrer usammensetzung eine grosse Analogie mit den animalischen abstanzen zeigen.

Bei dem gegenwärtigen Zustande unserer Kenntnisse über einemischen Erscheinungen der Vegetation wissen wir, dass nmittelbar nach dem Keimen, sobald die Pflanze aus dem Samittelbar nach dem Keimen, sobald die Pflanze aus dem Samekorn hervorgegangen ist, ihre Organe, indem sie auf die ichlensäure, welche einen Bestandtheil der Atmosphäre ausmeht, unter gewissen Bedingungen der Wärme und des Lichts inwirken, den Kohlenstoff daraus assimiliren können; ausserdem stockannt, dass dieselben Organe zu gleicher Zeit die Elemente les Wassers aufnehmen.

So wird ein Samenkorn unter Einstuss der Lust, des Wasters, des Lichts und einer gewissen Wärme keimen, eine Psanzo

entwickeln, welche, durch diese Hülfsquellen allein, went nicht eine vollkommene Entwickelung erlangen, sich der doch sehr nähern wird, z. B. blühen und Anzeichen Fruchtbildung geben kann. Während des Verlaufs dieser getation wird das Samenkorn eine Pflanze erzeugen, welchen wird das Samenkorn eine Pflanze erzeugen, welchen als dieses selbst wiegen wird, beide in gleichem Zut der Trockenheit genommen. Diesen Versuch hat H. v. Saure *) zuerst angestellt, indem er Bohnen in Kieselsand men liess und mit destillirtem Wasser begoss. Ganz ähr Besultate habe ich mit Kleesamen erhalten; 10 Gewicht davon gaben eine Pflanze, welche 26 wog.

Durch die wohlbekannte Einwirkung, welche die Fauf die Kohlensäure ausüben, begreift man, wie eine Panit Hülfe der Feuchtigkeit und allem der Bestandthei Atmosphäre wachsen und ihr Gewicht vermehren kann. That haben die Untersuchungen, welche diese Einwirkun weisen, gezeigt, dass die Lebenskraft aufangs sich weisen, gezeigt, dass die Lebenskraft aufangs sich wahrend des Keimens; und dann auf die lensäure, während des Wachsens im eigentlichen Sinne, keine dieser Untersuchungen hat positiv bewiesen, das bemerkbare Quantität Suckstoff aus der Luft absorbirt vist.

Es ist wahr, dass vor langer Zeit Priestley und ihm Ingenhousz eine offenbare Stickstoffabsorption wit des Wachsens wahrzunehmen glaubten; aber die Verwelche seitdem durch Saussure wiederholt worden sind zwar mit genaueren eudiometrischen Hülfamitteln, habet zeigt, dass eine solche Absorption nicht stattfinde. Diese schickte Beobachter glaubt sogar eine geringe Aushauchun Stickstoff bemerkt zu haben.

Saussure's Resultate sind durch die neueren Vervon Dig by bestätigt worden, bis auf den Punct, dass Physiolog nachwies, dass eine Aushauchung von Stinicht statifiede. Indessen war die Gegenwart des Sticien den Pflanzen ganz unbezweifelt, und die Assimilation Stoffes während des Wachsens war schon durch die Versuchen war daher genöthige zunehmen, dass in den Versuchen, welche ich angeführt

^{*)} S. dieses Jourg. Bd. III. p. 123.

id in denen man den Samen allein auf Kosten ides Wassers id der Atmosphäre keimen liess, das Wachsen ohne Beihülfe is Stickstoffs stattfand. Diese Meinung wurde unterstützt irch die Schwierigkeit, ja sogar die Unmöglichkeit, Pflanzen men tragen zu lassen, während sie allein aus der Atmohäre und dem Wasser genährt werden.

Man sah ganz deutlich in diesen der Cultur der Psianze günstigen Versuchen, dass der Same, als der an Stickstoff chste Theil der Psianze, nicht wieder erzeugt wurde. Man irde daher darauf geführt, anzunehmen, dass der ursprünglich Samen enthaltene Stickstoff durch die ganze kränkliche und vollkommene Psianze, welche daraus entsprossen war, sich rtheilt habe.

In der Natur wächst eine Psianze nicht allein auf Kosten Wassers und der Atmosphäre; die Wurzeln, welche diebe an den Boden befestigen, haben einen wesentlichen Anzil an ihrer Ernährung; unter den gewöhnlichen Verhältnistentwickelt sich eine Psianze durch das gleichzeitige Zusamentressen der Ernährung durch die Wurzeln aus dem Boden der Absorption gasförmiger Bestandtheile aus der Luft durch Blätter.

Da es anderweitig bekannt ist, dass die Nahrung, wele der Boden liesert, stickstoffhaltig ist, so hat man den Dünr als die vorzüglichste, ja sogar für die einzige Quelle des ckstoffs in den Psianzen betrachtet.

Die Beobachtungen von Hermbstädt, welche zeigten, ss die Cerealien, unter dem Einsluss des stickstoffreichsten Dünrs gebaut, auch den meisten Gluten enthalten, verleihen dieser isicht ein besonderes Gewicht; auch Hermbstädt schloss aus ihnen Versuchen, dass die Psianzen aus dem Dünger allen ickstoff aufnähmen.

Dessen ungeachtet giebt es einige landwirthschaftliche Erbrungen, welche uns geneigt machen können, anzunehmen, dass ter mehrern Umständen die Psianzen in der Atmosphäre eine rtie Stickstoff antressen, der zu ihrer Organisation beiträgt; i indessen die Wichtigkeit dieser Thatsachen recht einzusen, muss man von einem allgemeinen Gesichtspuncte aus die itur der im Boden verbreiteten Nahrung und der durch die urzeln ausgenommenen betrachten.

Indem ich alle hypothetischen Ideen über den EinstaErde auf die Vegetation bei Seite setzte, betrachtete ic
Thaer den Dünger, oder die daraus hervorgehende Dünge
als das zur Vegetation am meisten beitragende Agens und
an, dass die Kraft der Vegetation durch das Verhältnis
stimmt würde, in welchem sich der Nahrungssaft in den
gebenden Erdreich befindet.

Ich verstebe nämlich unter Nährungssaft diejenige des Düngers, welche fähig ist, von den Wurzeln aufge zu werden, mit einem Worte denjenigen Theil, welcher dem eben genannten grossen Landwirth die Fruchtbarke Bodens ausmacht.

Durch die Ernten ist der Boden meist erschöpft, Fruchtbarkeit gemindert; aber diese Verminderung ist ke wegs für alle Bebauungsweisen dieselbe. Die Pflanzen aus den Bestandtheilen der Luft und des Bodens; man bed dass diejenigen, welche reichlich aus der Luft schöpfen, weniger den Boden erschöpfen werden. Man begreift ebe dass die vollständigen Einsammlungen, wie die vollständer Knollengewächse, des Krappes, den Boden am allernaussaugen.

Die Ernten hingegen, welche die Warzeln in dem 🔝 lassen und die Blätter auf dem Erdreich, werden das 🐂 weniger berauben, da durch die nachfolgenden Bearbeite die zurückgelassenen Pflanzenreste in wirklichen Dünger gewandelt werden. Die Ernten besitzen demnach, bei 🔭 gleichen Umständen, sehr verschiedene erschöpfende 🌆 Thaer, der mit Nachdruck in die Landwirthschaft eine 🛌 sion einzuführen suchte, die vor ihm nicht gekanst war versucht, die verschieden erschöpfenden Kräfte der eins Bebauungen durch Zahlen auszudrücken. Ohne bier die 🥟 rischen Verhältnisse anzuführen, welche er aus seinen le-Beobachtungen abgeleitet hat, Verhältnisse, welche unter achiedenen meteorologischen Bedingungen vielleicht nu wahr zu sein, will ich blos das allgemeine Resultat auf zu dem er gelangt ist, nämlich dass die nahrhaftesten Pfice diejenigen, von denen ein gegebenes Gewicht die meisten 😨 ernähren kann, genau dieselben sind, welche den Bode meisten erschöpfen.

Thaer stellt nun den Grundsatz auf, dass die wirksamen Düngerarten, diejenigen, welche dem Boden die meiste
ruchtbarkeit verleihen, auch diejenigen sind, welche die meiste
lahrungssubstanz enthalten. Andererseits habe ich in meiner
ibhandlung über die Futterarten gezeigt, dass diejenigen die
lahrhaftesten sind, welche den meisten Stickstoff enthalten. Inlen man diese beiden Resultate zusammenhält, findet man, dass
lejenigen Bebauungen, welche dem Boden den meisten Stickleft entziehen, denselben auch zugleich am meisten erschöpfen.

Ks leuchtet daraus ein, dass während der Erschöpfung des idens die erschöpfende Kraft namentlich gegen die stickstofflitige Substanz gerichtet ist, welche einen Bestandtheil des ahrungssaftes ausmacht, und dass man, um dem Boden denliben Grad von Fruchtbarkeit wieder zu verleihen, welchen er der Bebauung besessen hat, man durch den Dünger eine vivalente Menge von stickstoffhaltiger Materie in denselben zeinbringen muss.

Wenn nun auch im Allgemeinen die Bebauungen den Bon erschöpfen, so giebt es doch auch solche, die denselben uchtbarer machen; dahin gehört z. B. die des Klees.

Es scheint, dass, indem man die Wurzeln in dem Boden net und, wie es zu geschehen psiegt, den daraus entstandenen kub darin vergräbt, man dem Erdreich eine grössere Menge in organischer Materie zuführt als die ist, zu dessen Bildung beigetragen und die man zum Futter daraus genommen hat; in dieser Berechnung geht hervor, dass der Boden aus der imosphäre mehr ausgenommen hat als er der eingeernteten lanze lieserte.

Jede Ernte, welche frisch in den Boden vergraben wird, liechert denselben. Die Quantität an organischer Substanz, lieche durch die Einsaat hineingebracht wird, ist so unbedeul, dass man sie ganz vernachlässigen kann, und der nützle Erfolg dieses Verfahrens wird offenbar durch die Einfühder Stoffe in den Boden hervorgebracht, welche die Psianze
der Atmosphäre aufnimmt.

Ich habe gesagt, dass die Physiologen sich überzeugt haben,
Pflanzen nähmen keinen Stickstoff aus der Atmosphäre auf.

Pessen nach den Ideen, welche ich über das wirksame Prindes Düngers aufgestellt habe, begreift man schwer, wi-

der Boden, indem er nur stickstofffreie Substanzen auf zu einer solchen Pruchtbarkeit gelangen kann, wie er die Bebauung der verbessernden Pflanzen wirklich erreichen eine Fruchtbarkeit, welche gestattet, eine reichliche Ern Nahrungspflanzen zu machen, also solchen, welche viel stoff enthalten.

Man muss daher annehmen, dass die verbessernder bauungen, die Eingrabung der frischen Pstanzen, die Besich nicht, wie es die Meinung der Physiologen ist, dara schränken, Sauerstoff, Wasserstoff und Kohlenstoff aus der aufzunehmen, sondern auch Stickstoff.

Dieses sind die landwirthschaftlichen Thatsachen, weiner Meinung nach es sehr wahrscheinlich machen, des Blätter der Pflanzen Stickstoff aus der Atmosphäre assimil

In manchen Landwirthschaften entlehnt der Landwirthfruchtbaren Bestandtheile, welche er über den Boden verbgeradezu aus der Atmosphäre. Ich kann hier natürlich von Landwirthschaften aprechen, welche sich unter sehr bestigenden Verhältnissen befinden; diese indessen muss ma Ausnahmen betrachten; diess sind solche, die den Abgang ser Städte benutzen können u. s. w.

Ich betrachte hier eine abgesonderte Wirthschaft, 🝬 darauf beschränkt ist, ihren Dünger aus ihren eigenen 🐌 quellen herzustellen. Noch muss man einen Unterschied mit und eine Localität annehmen, welche sich nicht aus Wiest. hält, die durch die Natur bewässert werden; denn durch Ueberschwemmungen erhalten die Wiesen fremde organie Substanzen. Als Beispiel werde ich ein Gut annehmen, 🦠 ches der Bebauung von Cereahen gewidmet ist und eine zeichend beschränkte Menge von Vieh besitzt. Durch Ver kennt man die nothwendige Menge Dünger so wie das 🐄 hältniss, welches zwischen der mit Futter behauten Ober und der, auf welcher die zum Verkauf bestimmten Product wonnen werden, bestehen muss. Ich nehme an, dass das Kinsement ganz eingerichtet ist. Alle Jahre wird man Ge-Kase und Vieh ausführen; es wird also eine constante führung stickstoffbaltiger Producte stattfinden, ohne eine In fracht kommende Einführung eben dieser Substarzen.

Boussingault, Unters. üb. d. Vegetation. 199 geachtet wird die Fruchtbarkeit des Bodens nicht geschwächt urden.

Man sieht, dass in ähnlichen Fällen die fortwährend ausführte organische Materie ersetzt werden wird durch den
abau von verbessernden Pflanzen oder durch Brache, und die
unst des Landwirthes besteht darin, eine Schlagwirthschaft annehmen, welche den besten und schnellsten Uebergang der
emente aus der Atmosphäre in den Boden begünstigt.

Indem man die Thatsachen, welche der Idee, dass die lanzen Stickstoff aus der Atmosphäre aufnehmen, günstig oder tgegen sind, zusammenfasst, so sieht man, dass man die zge als unentschieden betrachten kann, und in der Hoffnung, teelbe zu lösen, habe ich die Versuche unternommen, welche n Gegenstand der gegenwärtigen Abhandlung ausmachen.

Ich habe die Analyse angewandt und habe die Zusammentung des Samens mit der der eingesammelten Pflanze verichen, welche sich allein auf Kosten der Luft und des Wastes entwickelt hatte. Obwohl die Untersuchungen, mit denen h mich beschäftigt habe, speciell sich auf den Stickstoff bezom, so bestimmen sie doch mit Genauigkeit die Elemente, welse während des Keimens und Wachsens des Weizen – und leesamens verloren und erworben worden sind. Ich studirte zuerst Keimung des Klees; ich nenne die erste Periode der Keinang die Epoche, in welcher die Radiculae entwickelt werden; e zweite, in denen die Samenblättchen gebildet werden.

Kohle. Wasserstff. Sauerstff. Stickstff.

893 Grm. Samen enthalten: 1,222 0,144 0,866 0,173

ben an gekeimtem Samen

241 Grm., welche enthalten: 1,154 0,141 0,767 0,178.

Unterschiede: 0,068 - 0,003 - 0,099 + 0,005.

Zweite Periode:

Erste Periode:

C. H. O. N.

074 Grm. Samen enthalten: 1,054 0,124 0,747 0,149

ben an gekeimtem Samen

727 Grm., welche enthalten: 0,817 0,104 0,656 0,150.

Unterschiede: - 0,237-0,020-0,091+0,001.

Die Analyse ergiebt, dass während der ersten Periode der imung der Klee einen Allgemeinverlust von 0,068 erlitten hat.

200 Boussingault, Unters. üb. d. Vegetation.

Dieser besteht in Kohlenstoff und Sauerstoff; das Gewich verlorenen Sauerstoffes ist grösser als das des Kohlenstoffe Verlust an Wasserstoff und Stickstoff ist zu gering, und ein Beobachtungsfehler sein zu können.

Während der zweiten Keimungsperiode hat der Klee gitalls Kohlenstoff und Sauerstoff verloren, aber hier über der Kohlenstoff verlust den des Sauerstoffes. Ausserdem die Analyse einen nicht zweideutigen Wasserstoff verlust. Andet denselben Stickstoffgehalt wie vor der Keimung Allgemeinverlust ist bis auf 0,117 gestiegen.

Die Keimung des Weizens zeigt ganz ähnliche Region Ich bezeichnete mit der ersten Periode das Erscheine Rediculae; mit der zweiten, in welcher die jungen Stengengene des Kornes erlangen; mit der dritten, in welcht grünen Theile in dem Samenkorne vorherrschen. Die hatten dann eine Länge von 3 bis 5 Centimeter.

Erste Percode.

Der Weizen hatte 0,028 Grm. während der Keverloren.

C. H. O.

2,429 Gr. Weizen enthielten: 1,132 0,141 1,073 (
das gekeimte Korn enthielt: 1,111 0,139 1,026 (

Unterschiede: — 0,021—0,002—0,047—

Zweite Periode.

Der Weizen hatte 0,034 verloren.

C. II. O.

2,130 Gr. Weizen enthielten: 0,993 0,124 0,940 der gekeimte Weizen enthielt: 0,932 0,121 0,929

Unterschiede: - 0,061 -0,003 -0,011+0

Dritte Periode.

Der Weizen hatte 0,16 verloren.

С. н. о.

2,705 Gr. Weizen enthielten: 0,945 0,117 0,895 gaben gekeimten Weizen

1,704 Gr., welche enthielten: 0,804 0,104 0,723

Unterschiede: - 0,141-0,013-0,172+6

Diese allgemeinen Resultate über die Keimung, zu man durch die Analyse geführt wird, weichen, wie man

von denen ab, welche man früher erhalten hat, indem man sich darauf beschränkte, die Einwirkung der keimenden Samen auf die Atmosphäre zu untersuchen.

Die bis jetzt angewandte monometrische Methode hat gewiss grossen Vorzug vor der Analyse; nämlich direct die Gasarten zu bestimmen, welche während des Keimens sich entwikkeln können. Diess ist die Grenze ihrer Anwendbarkeit. Die Substanzen, welche unter einer andern Gestalt entweichen, sind durch diese Methode nicht aufzufinden.

Andrerseits ist die Elementaranalyse unfähig, uns über die eigenthümliche Natur der Producte aufzuklären, welche während des Psianzenlebens entstehen, aber sie lehrt uns mit Genauigkeit die rohen Substanzen kennen, welche aufgenommen oder ausgeschieden sind, welches auch der Zustand sei, unfer dem sie die Psianze verlassen oder sich mit ihr verbunden haben.

In den ersten Perioden der Keimung z. B. beweist die monometrische Methode, dass sich immer auf Kosten der Luft Kohlensäure bildet. Zuweilen zeigt sie auch eine Absorption von Sauerstoff an. Man hat daraus geschlossen, dass unter diesen Umständen der Same Kohlenstoff verliert. Diess hat auch die Analyse bestätigt, zugleich aber auch einen Sauerstoffverlust sachgewiesen und gezeigt, dass der Sauerstoff sich nicht gänz-lich zu Wasser verbindet. Es wird also sehr wahrscheinlich, dass er mit dem Kohlenstoff verbunden ist und, mit den Elementen des Wassers-vereinigt, eine nicht gasförmige Verbindung darstellt und dass ein Theil dieses Sauerstoffes aus dem Samen entweicht.

Herr Becquerel nimmt an, dass bei der Keimung stets eine Essigsäurebildung stattfinde. Ich habe mich von der Säurebildung durch Keimung, auf Lackmuspapier, überzeugt.

Indem ich mit diesem gelehrten Physiker erkannte, dass die saure Reaction von der Essigsäure herrühre, so ist es klar, dass dabei, und zwar schon allein durch ihr Erscheinen, ein Samenkorn beim Keimen einen Theil seines Kohlenstoffes verlieren kann, ausserdem dass es mit dem Sauerstoff der Luft Kohlensäure bildet; und unter diesen Umständen ist es wahrscheinlich, dass der zum Samen gehörende Sauerstoff etwas zur Bildung der organischen Säure beiträgt.

20% Boussingault, Unters. üb. d. Vegetation.

Die Bestandtheile des Samens, welche zur Bildung diese Säure beitragen, können durch eudiometrische Mittel nicht wahr genommen werden, und man kann diess von allen nicht gas förmigen Producten sagen, welche sich aber, wie die Essigsäurt während des Trocknens der gekeimten Samenkörner verstüchtigen können.

Anbau in einem des Düngers beraubten Boden.

Der Same wurde in einen Kieselsand gesät, welche vorher bis zur Rothglühlutze erwärmt worden war, um jede Spur organischer Materie zu zerstören. Die Pflanzen wurde mit destillirtem Wasser begossen.

Resultat com Anhau des Klees während zweier Monate (September und October).

	C.	H.	0.	N.	
1,532 Gr. enthalten:	0,778	0,092	0,552	0,110.	
Sie gaben eine 1,649 Gr.					
schwere Ernte, welche					
enthielt:	1,278	0,146	0,982	0,120.	

Unterschiede: +0.500 + 0.054 + 0.430 + 0.010.

Monate einen Gewinn an Stickstoff gemacht zu haben; der Ueberschuss desselben scheint gross genug, um nicht einem gewöhnlichen Beobachtungsfehler zugeschrieben werden zu müssen. Das Korn, oder vielmehr die daraus entstandene Pflanze, hat aus der Luft und dem Wasser Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff aufgenommen. Es ist bemerkenswerth, dass das Verhältniss, in welchem diese letzten beiden Stoffe zu einander stehen, gerade das ist, in welchem sie Wasser bilden.

Anbau des Klees während dreier Monate (August, September und October).

	C.	H.	0,	N.
1,586 Gr. enthielten:	0,806	0,095	0,571	0,114.
Sie gaben eine Ernte von				
4,106, welche enthielt:	2,082	0,271	1,597	0,156.
Unterschiede: +	1,276	+ 0,176 +	1,0%6 十	0,042.

Ich gehe jetzt zu den Einwürsen über, welche man gegen die Genauigkeit meines Versahrens ausstellen kann. Eine gründliche Kritik, welche jedesmal angestellt worden ist, wenn man das Gewicht der Elemente hat bestimmen wollen, welche die Pflanzen aus der Lust und dem Wasser ausnehmen, hat einen Theil der Elemente der Ausnahme des in der Lust schwebenden Staubes durch die Pflanze zugeschrieben. Man kann die Gegenwart dieses Staubes nicht läugnen, und man kann behaupten, dass er gewissermaassen wie eine Art Dünger wirke; und da es unzweiselhaft ist, dass ein Theil desselben einen animalischen Ursprung hat, so muss man vermuthen, bis das Gegentheil bewiesen ist, dass er den Pflanzen den Stickstoff liefere, den sie während des Wachsens ausnehmen.

Um die Zweisel in dieser Hinsicht zu heben, liess ich Klee in einem Apparate keimen und wachsen, welcher die Psianze vollkommen vor diesem Staube schützte. Die dabes erhaltenen Resultate stimmen mit den schon erwähnten überein.

Uebrigens werden die Beobachtungen über das Wachsen des Weizens alle Einwürfe heben, welche sich auf die Gegenwart des Staubes gründen; denn ich werde zeigen, dass der Weizen, unter denselben Umständen cultivirt wie der Klee, in derselben Zeit und an demselben Orte, keine durch die Analyse nachweisbare Menge Stickstoff aufgenommen hat. Wenn man annimmt, dass der Staub der Lust dazu beiträgt, in den Klee den Stickstoff überzutragen, so ist es gewiss, dass er eben so auf den Weizen wirken müsste.

Anbau des Weizens während zweier Monate (September und October).

	C.	H.	0.	N.
1,244 Gr. Weizen enthielten:	0,580	0,072	0,549	0,043
gaben 1,819 Gr. enthaltend:	0,901	0,116	0,762	0.040.
Unterschiede: +	0,321 +	-0,044	+0,213	+0,003.

Anbau des Weizens während dreier Monate.

1844 Ca. Waigan anthialtan	C.	H. 0.095	0. 0.725	N. 0.057
1,644 Gr. Weizen enthielten: gaben 3,022 Gr. enthaltend:	•	,	1,333	-,
Unterschiede: +	0,689	+0,078	+0,608	+0,003.

204 Boussingault, Unters; üb. d. Vegetation.

Wenn man die Resultate dieser Abhandlung zusammentass, so findet man:

- 1) Dass weder der Klee noch der Weizen während des Keimens Stickstoff aufnehmen oder verlieren.
- 2) Dass während des Keimens diese Samen Kohlenstoff Wanserstoff und Sauerstoff verlieren und dass die Mengen eines jeden dieser Elemente während der verschiedenen Perioden der Keimung variiren.
- 3) Dass der Klee während des Wachsens in einem gänzlich von Dünger befreiten Boden, allein unter dem Emfluss der Buft und des Wassers Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff und eine durch die Analyse nachweisbare Menge Stickstoff aufnimmt.
- 4) Dass der Weizen, genau unter denselben Bedingungen enltivirt, gleichfails aus der Luft Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff aufnimmt, aber nach vier Monaten die Analyse weder einen Verlust noch einen Gewinn an Stickstoff nachweisen konnte.

Nachschrift.

Hr. Dumas berichtete in der Pariser Academie der Wissenschaften folgendermaassen über die vorstehende Arbeit des
Hrn. Boussingault (Compt. rend. VI. 129):

Die Academie hat gesehen, dass der Verfasser sich die Aufgabe gestellt hat, eine Frage bestimmt zu entscheiden, welche alle Personen, die sich mit den grossen Problemen über die Bedingungen der Existenz der organischen Wesen auf der Erdoberstäche beschäftigt haben, mit Voruntheil betrachteten. Man weiss sehr wohl, dass die Thiere z. B. durch ihre Respiration Kohlensäure befern, dass die Psanzen dieses Gas zersetzen und daraus Kohle aufnehmen. Man sieht daher ohne Schwierigkeit, wie die Kohle der Psanze durch die Ernährungswege in die Thiere gelangt, durch die Respiration wieder ausgeschieden wird und wie sie wieder zu den Psanzen zurücktehrt. — Unwillkührlich war man geneigt, anzunehmen, der Stickstoff bleibe hierbei unthätig, denn man weiss, dass derselbe in Gasgestalt nur sehr schwierig Verbindungen eingeht. Man hat indessen nicht hinreichend die Leichtigkeit bedacht, mit welcher

im Gegentheil der aufgelöste Stickstoff krästige Verbindungen bildet; man hatte vielleicht nicht an die Umstände gedacht, welche sich auf den Weiden der hohen Berge darbieten, von denen man jährlich eine grosse Menge Stickstoff durch den Dünger des Viehes und die Milchwirthschast entsernt, und wohin doch der Stickstoff nur durch die Atmosphäre selbst gelangen kann.

Hr. B. hatte sich die Aufgabe gestellt, eine der schönsten Fragen der naturwissenschaftlichen Philosophie zu lösen, näm-lich ob die Pflanzen Stickstoff aus der Luft aufnehmen und ob sie dieses Gas zu allen Zeiten ihrer Entwickelung assimiliren können. Durch die eigenthümliche Methode der Untersuchung ist es ihm gelungen, diese Frage auf eine höchst vollkommene Weise zu entscheiden. Man darf die Abhandlung des Hrn. B. indessen nur als Einleitung in eine grosse Unternehmung ansehen, welche der Verfasser vollständig ausführen wird.

XXXIV.

Ueber die Vertheilung der slickstoffhaltigen Substanzen in den verschiedenen Organen der Pslanzen.

V o n

PAYEN.

(Compt. rend. T. VI. p. 131.)

Der Verfasser bat der Academie schon früher eine Abhandlung überreicht, in welcher er nachzuweisen suchte, dass
alle Radicellen der Pflanzen eine so stickstoffreiche Substanz
enthalten, dass sie bei der Destillation freies oder kohlensaures
Ammoniak entwickeln *). Der Verfasser ist durch seine Beobachtungen darauf geführt worden, dass die Pflanzen im Augenblicke
ihrer Entwickelung ganz allgemein eine stickstoffhaltige Materie
enthielten. Diess hat er nun auf die ausgedehnteste Weise festgestellt. Er hat gesehen, dass jedes Organ in seiner Entstehung
oder während seiner Entwickelung im Uebermass eine sticktoffhaltige Materie enthalte; er hat nachgewiesen, dass im

Į

^{*)} Gay-Lussac hat ebenfalls über diesen Gegenstand seine Beobachtungen mitgetheilt. (Annales de Chimie et de Physique, T. LIII. p. 110).

206 Erdmann v. Marchand, quant. Bestimm.

Masse der Entwickelung des Organs dieser Stoff sich vermindert, während die stickstofffreie Substanz nach und nach de Uebergewicht gewinnt. Diese Thatsache ist ganz allgemein H. P. hat sich davon durch die Untersuchung einer grosser Anzahl von Pilanzen und der Organe derselben Pilanzen über zeugt. H. P. ist noch weiter gegangen; er hat sich versichert, dass auch das Cambium diese stickstoffhaltige Substantim Uebermass darbietet. Er hat gesehen, dass das Holz eine Saft einschliesst, welcher ebenfalls damit beladen ist und der zum Gegenstande eines interessanten Versuchs gemacht hat Er liess eine grosse Menge Wasser durch eine frischgeschnittene Hollundergerte sliessen; das Holz verlor dadurch alle sein stickstoffhaltige Substanz, welche durch das Wasser fortgespul worden war.

Der Verfasser erklärt sich hierdurch die Rolle, welche die Bubstanzen spielen, die man bisher zur Conservation des Holzes angewandt hat. Es sind diess Stoffe, welche die stickstoff baltige Materie conguliren und in Wasser unlöstich machen.

Dieses allgemeine Resultat wird uns in den Stand setzen entweder die Verfahrungsarten zu verbessern, oder neue auf zufinden.

XXXV.

Ueber die quantitative Bestimmung des Slickstoffs in organischen Körpern.

V o n

O. L. EBDMANN upd R. F. MARCHAND.

Unter den bis jetzt beschriebenen Methoden zur quantitäller von Bestimmung des Stickstoffgehaltes organischer Körper is keine so leicht und bequem ausführbar als die von Liebig * angegebene, bei welcher der Stickstoff in einer Glocke aufgefangen wird, die vor dem Beginne des Versuches ein bestimmt tes Volumen Luft enthielt, aus dessen Vergrößerung durch die hinzutretende Stickgas der Gehalt der analysisten Substanz is Stickstoff gefunden wird. Diese so einfache Methode hat abe

*) Handwörterbuch der Chemie. 3. Lief. 395.

leider einen constanten Fehler, und giebt die Menge des Stick-stoffes immer um etwas zu klein an.

Liebig sucht diesen Fehler daraus zu erklären, dass der Sauerstoff der Luft in der Verbrennungsröhre bei dem Anfange der Verbrennung Antheil an derselben nehme, indem er als Wasser sich verdichte oder als Kohlensäure von dem Kali absorbirt werde, findet es aber auch denkbar, dass ein Theil des Stickstoffs bei der ersten Einwirkung des Feuers als Ammoniak entwickelt werde und als solches der Verbrennung eutgehe. Gegen erstere Annahme spricht aber die von Liebig mitgetheilte Erfahrung, dass, wenn Zucker in dem Apparate verbrannt wird, das Volumen der Lust sich nicht verändert, und in Bezug auf die zweite Vermuthung äussert Liebig selbst, dass der Fehler allen andern Methoden ebenfalls angehören müsste, was gleichwohl nicht der Fall zu sein scheint. Der Ersinder des Apparates hat sich bemüht, die Grenzen des constanten Fehlers der Methode genau auszumitteln, und giebt in Folge darüber angestellter Versuche an, dass man zu dem erhaltenen Stickstoffgehalte immer ein Procent Stickstoff hinzuzurechnen habe, um den wirklichen Stickstoffgehalt der Substanz zu erhalten. In der That fand er in 5 Analysen von Amygdalin statt 3,06 p.C. genau 2 p.C., in 3 Analysen von Harnsäure statt 33,3 p.C. nur 32,4 und in einer Analyse von Hippursäure statt 7,8 nur 6,8 p.C. Stickstoff.

Es ist klar, dass, wenn der Fehler wirklich immer genau 1 p.C. betrüge, man die Methode, auch ohne die wahre Ursache des Fehlers zu kennen, sehr gut anwenden könnte. Indesen fand der eine von uns bei der Analyse des Ammoniaksalzes der von Hess beschriebenen Zuckersäure, nach der Liebig'schen Methode, in einem Versuche, unter Hinzurechnung von 1 p.C. 3,93 p.C. Stickstoff 4,7 Ammoniak; in einem andera eben so sorgfältig angestellten, unter Hinzurechnung von 1 p.C. 5,86 Stickstoff 7,101 Ammoniak, während eine Sticktoffbestimmung nach Dumas's Methode 8,24 p.C. Ammoniak gab, sehr nahe übereinstimmend mit der Berechnung, nach welcher das Salz 8,1 p.C. Ammoniak enthalten musste.

Bei diesen Versuchen waren sehr starke böhmische Röhten angewandt worden, die nach dem Glühen nicht die getingste Formänderung bemerken liessen; vor die Mischung war
eine sehr lange Schicht von sein zertheiltem, durch Wasserstoß

reduciriem Kupfer gebracht worden, das schon bei frühern Versuchen gedient batte, also gewiss kein in den Poren verdichte tes Wasserstoffgas enthalten konnte, die Luft in der Glock war farb- und geruchlos, die Quecksilberfläche spiegelud. Dierbaltenen viel zu geringen Stickstoffmengen konnten also wedt einer Formänderung der Rühren noch der Bildung von Stickstoff oxyd zugeschrieben werden, und somit bewiesen diese Versuche, dass der Fehler nicht immer auf 1 p.C. sich beschränke

Wir haben deshalb durch einige gemeinschaftlich auge stellte Versuche zunächst die Quelle des Fehlers der Method aufzufinden gesucht.

Um zu prüfen, ob die Röhren vielleicht beim Glühen, auch ohne dass ein innerer Druck auf ihre Wände wirkt, eine Erweiterung erlitten, was aus einigen Gründen nicht unmöglich erschien, setzten wir eine starke leere Röhre, ganz wie a einer Analyse vorgerichtet, mit der Kaliröhre und dem Apparate zur Außammlung des Stickstoffs in Verbindung und brach ten sie auf die gewöhnliche Weise zum Glühen. Nach der Erkalten zeigte sich das Volumen der Luft ganz unveränden zum Beweise, dass die Röhre keine Formänderung durch der Glühen erlitten hatte.

Dieselbe Rohre worde zu den nachfolgenden Versuche verwendet.

Wir füllten sie bis zu 3 ihrer Länge mit Kupferoxyd, legter vor dasselbe 3 der Länge metallisches durch Wasserstoff reducitte Kupfer, verbauden sie mit dem Apparate und brachten sie daw ganz in der Art zum Glühen, wie bei einer Analyse, inder zuerst der das Kupfer, und dann der das Oxyd enthaltende The mit den Kohten umgeben wurde. Die Glocke, welche währen der ganzen Dauer des Versuches in solcher Lage erhalte wurde, dass kein Druck stattsinden konnte, hatte vor dem Versuche 61,5 Cb.C. Luft enthalten. Nach dem Erkalten de Apparates enthielt sie nur 59 Cb.C. bei gleichgebliebenem Barometer- und Thermometerstande.

Die beobachtete Volumenverminderung konnte kaum von etwienderem herrühren als von einer Oxydation des Kupfers durch den Sauerstoff der in den Poren des Kupferoxydes und der leeren Tuelle der Röhre enthaltenen atmosphärischen Luft. Unblerüber vollständige Gewissheit zu erhalten, wurde der vorder

Theil der Röhre allein mit dem schon im vorigen Versuche angewandten metallischen Kupfer gefüllt, der hintere Theil leer gelassen und dann die Röhre zum Glühen gebracht. Vor dem Versuche hatte die Glocke 67,5 Cb.C. Luft enthalten, nach dem Erkalten enthielt sie nur noch 62 Cb.C., wodurch es gewiss wurde, dass die Oxydation des Kupfers die einzige Quelle des Fehlers sei.

Diesen Erfahrungen stand nur die Angabe Liebig's entgegen, nach welcher Zucker, in dem Apparate verbrannt, das
Velumen der Luft in der Glocke nicht verändert hatte. Indesmu wäre es möglich, dass man bei diesem Versuche unterlashätte, metallisches Kupfer vor die Mischung zu legen, da
lie Verbrennung des Zuckers diess nicht nothwendig machte.

Wir stellten deshalb den Versuch mit Zucker genau so an rie mit einer stickstoffhaltigen Substanz, legten vor die Michung eine 5 Zoll lange Schicht von metallischem Kupfer, inter die Mischung eine Schicht Kalkhydrat und leiteten die rerbrennung wie gewöhnlich. Vor dem Versuche hatte die Hocke 51,8 Cb.C. bei 15° C. enthalten, nach dem Erkalten nthielt sie nur 51,0 bei 15½°. Der Barometerstand war unerändert geblieben. Es hatte also auch hier, wie zu erwarten var, eine merkliche Volumenverminderung stattgefunden.

Wenn diese Versuche es ausser Zweisel setzen, dass der sehler der Methode durch die Oxydation des metallischen Kupters auf Kosten der in der Röhre enthaltenen atmosphärischen unt bedingt ist, so müssen sie uns auch leider die Ueberzentung geben, dass der Fehler zwar bei immer gleicher Einrichung des Apparates, gleicher Capacität und Länge der Röhre, gleicher Länge und gleicher Zertheilung der Kupserschicht a. s. w. innerhalb gewisser enger Grenzen bleiben, keineswegs aber für alle Fälle mit Sicherheit auf 1 p.C. bestimmt werden könne.

Der Wunsch, die sonst so sehr sich empfehlende Methode nicht verlassen zu müssen, bestimmte uns, auf mehreren Wegen Mittel zur Beseitigung des Fehlers aufzusuchen.

Wir versuchten unter andern einige Substanzen ohne Anwendung von metallischem Kupfer mit blossem Kupferoxyde zu verbrennen, aber auch bei der vorsichtigsten Verbrennung von Harnsäure und Hippursäure gelang es uns nicht, die Bildung

#10 Erdmann u. Marchand, quant. Bestimm.

von Stickstoffoxyd, die eich darob gelbe Dämpfe in der Glozu erkennen gab, zu vermeiden.

Letztern Umstand erwähnen wir vorzüglich deshalb, man bis jetzt, wie es scheint, bei der Bestimmung des Kohle stoffgehaltes stickstoffhaltiger Körper keine Rücksicht auf de selben genommen bat, obwohl er dabei leicht einen Fehler 📔 beiführen kann. Es ist nämlich kein Zweifel, dass, wenn 📦 etickstoffhaltige Körper ohne Anwendung von metallischem Ke fer in dem gewöhnlichen Apparate zur Bestimmung des Kohl stoffes verbrennt, sich in den meisten Fällen etwas Stickst oxyd bilden wird, welches sich theils auf Kosten der in 🎳 Apparate enthaltenen, theils der nach beendigter Verbrenn durch die Röhre gezogenen Luft zu salpetriger Saure oxyde und als solche von dem Kali absorbirt werden wird, wode die Bestimmung des Kohlenstoffes fehlerbaft werden muss. Wil lich findet man in den Analysen stickstoffhaltiger Körper et von den ausgezeichnetsten Analytikern häufiger als bei 🕬 stofffreien kleine Kohlenstoffüberschüsse, die wahrscheinlich dieser Quelle ihren Grund haben. Wir führen nur einige 🖥 spiele dieser Art auf:

	Konienstongenalt		
	Gefunden:	Berechoe	
Oxamethan, Dumas	41,50	41,40	
Benzamid, Liebig u. Wöhler	69,81	69,78	
Berberin, Buchner	61,23	61,16	
Chinin, Liebig	75,76	74,39	
Cyanilsaure, Liebig	28,47	28,18	
Indigblau, Dumas	72,80	72,34	
Indigeaure, -	48,23	48,09	
Melonwasserstoff, Gmelin	15,05	14,97	
Salpetersaures Methylen, Dumas un	ď		
Peligot	17,7	15,8	
Morphin, Liebig	72,34	72,26	
Narcein, Pelletier	54,73	54,08	
Salpeteräther, Dumas und Boullay	32,69	82,35,	

Diese Beispiele würden sich leicht vermehren lassen.

Allerdings sind die Ueberschüsse meist nur klein; man aber bedenkt, dass die Menge des Kohlenstoffes bei at stofffreien Substanzen in der Regel etwas zu klein ausfällt, auch sehr leicht zu erklären ist, so kann man sich der Befürtung nicht enthalten, dass die Absorption von salpetri

re durch des Kall bei der Bestimmung des Kohlenstoffes sticknitiger Körper sich nicht blos darauf beschränken möge, gewöhnlichen kleinen Kohlenstoffverlaste zu compensiren, tern recht wohl im Stande sel, grössere Fehler herbeizufüh-

Wir halten es deshaib für unerlässlich, auch bei der Kohtoffbestimmung der stickstoffhaltigen Körper, besonders derer,
the reicher an Stickstoff sind, eben so wie bei der Sticktestimmung, metallisches Kupfer in die Verbrennungsröhre
tringen.

Da es nicht möglich war, das Kupfer bei der Bestimmung Blickstoffen zu entbehren, so verauchten wir endlich, den warat vor der Verbrennung mit einer sauerstofffreien Luft zu a, es gelang uns aber nicht, hierzu ein einfaches praktisches cahren anfzusinden. Wir pumpten unter andern die mit dem rohre verbundene Verbrennungsröhre mittelst der Handluftpe aus und liessen dann Lust in dieselbe einströmen, die. Eisenfelle geleitet worden war, welche in einer Böhre chen dem Apparate und einer Chlorcaleiumröhre glühend alten worde. Die auf diese Weise behandelte Verbrennungsre enthielt blos Kupferoxyd und metallisches Kupfer. Vor dem suche befanden sich in der Glocke 52 Cb.C. Luft, nach dem Ben 48,5 Cb.C. Der Zweck war also nicht erreicht worden. Eben venig ist es früher Richardson *), welcher den Fehler der hode darin suchte, dass der Sauerstoff der Luft Antheil an der prennung nehme, gelungen, durch Mengung des Inhaltes der ere mit kohlensaurem Kupferoxyd, um durch letzteres vor dem inge der Verbrennung Kohlensäure zu entwickeln, die atphärische Luft aus dem Apparate zu vertreiben.

Dass indessen durch Anfüllung des Apparates mit reinem ketoff der Fehler ganz vermieden werden kann, hat uns folder Versuch gelehrt.

Die an beiden Enden offene Verbrennungsröhre wurde an binteren Ende mit einem Hahne versehen, nahe an demen dünn ausgezogen, mit metallischem Kupfer und Kupferd gefüllt und sodann der Hahn mit einem Gasometer veren, welches reines aus Chlor und Salmiak bereitetes Stickenthielt. Vorn wurde die Luftpumpe angebracht, die Röhre

^{*)} Annalen d. Pharm, XXIII. Heft 1. d. Journ. Bd. U. 169.

218 Erdmann u. Marchand, quant. Bestimm.

Gasbehälter mit Stickgas gefüllt und endlich vor dem Hahme abgeschmolzen. Als darauf die Röhre mit dem Apparate zur Aufsammlung des Stickstoffes verbunden und zum Glüben gebracht wurde, blieb das Volumen der Luft in der Glocke gant unverändert. Dieser Vorsuch beweist zwar vollständig die Möglichkeit, auf diese Weise den Zweck zu erreichen, leider aber würde die Methode zu umständlich sein, als dass wir ihre Anwendung mit voller Ueberzeugung empfehlen könnten. Der Apparat von Mulder, welcher ebenfalls, nach einer Andeutung in Pogg. Ann. Bd. 40. 254, vor der Verbrennung mit Stickstoff gefüllt wird, ist uns noch nicht bekannt. *)

Unter den übrigen Apparaten zur Stickstoffbestimmung entspricht der von Dumas beschriebene unstreitig dem Zwecke and
besten, nur ist er wegen der nothwendigen Länge der Leitungsröhre für das Stickgas und der dadurch bewirkten Entfernung
der Glocke vom Auge des Experimentirenden etwas schwierie
zu handhaben. Er kann überdiess, da es unmöglich ist, dit
Verbrennungsröhre vor der Verbrennung vollkommen von Luft
zu entleeren, keine absolute Genauigkeit gewähren, sondern must
nothwendig den Stickstoffgehalt etwas zu gross angeben. Indessen wird dieser Fehler durch das nach beendigter Verbrennung in der Röhre zurückbleibende Stickgas, das nie vollkommen durch die entwickelte Kohlensäure ausgetrieben werden
kann, wenigstens theilweise compensirt.

Ein Vorschlag von Berzelius, nach welchem man, un die Luftpumpe bei dieser Methode entbehren zu können, vor der Verbrennung blos durch Entwickelung von Kohlensäure die atmosphärische Luft aus dem Rohre vertreiben soll, veranlasste uns, den Versuch anzustellen, ob sich nicht auf solche Weise die lange Gasleitungsrühre entbehren liesse. Der Apparat würde dadurch eine ausserordentliche Einfachheit und Leichtigkeit der Behandlung erlangt haben.

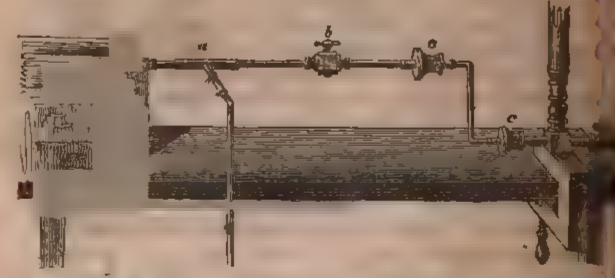
Wir zogen eine lange Verbrennungsröhre nahe an den einen Ende dünn aus, um eie an dieser Stelle leicht abschmel-

^{*)} Die Beschreibung desselben befindet sich in Natur- en Scheidkundig Archief. Bd. 4. 79.

zen zu können, legten in den langen Theil 6 Zoll lang kohlensaures Kupferoxyd, füllten dann die ganze Länge mit Kupferoxyd und metallischem Kupfer an und verschlossen die Röhre vorn mit einem Korke, durch welchen ein kurzes Gasleitungsrohr in die Quecksilberwanne führte. Mit dem hinteren offenen Ende des Rohres wurde ein Apparat in Verbindung gesetzt, aus welchem sich ein Strom reiner Kohlensäure entwickelte, um durch dieses Gas alle atmosphärische Lust aus dem Apparate zu vertreiben. Allein diess gelang nicht, denn selbst nachdem der Kohlensäurestrom 8 Stunden lang ununterbrochen durch die Röhre gegangen war, liess eine über Kalilauge aufgefangene Portion des aus dem Apparate tretenden Gases noch merkliche Mengen von atmosphärischer Luft unabsorbirt zurück. Die Bemerkung von Liebig, nach welcher die in den Poren des Gemenges enthaltene Luft durch darüber strömende Kohlensäure ohne Anwendung der Luftpumpe nicht entfernt werden kann, wird bierdurch vollkommen bestätigt. Wenigstens würde zur Austreibung der Luft auf diese Weise zu viele Zeit erforderlich sein, als dass man nicht die Anwendung der Luftpumpe auf die gewöhnliche Weise vorziehen sollte.

Wir bedienen uns nunmehr des Dumas'schen Apparates mit der Modisication, dass wir eine dreischenklige Röhre aus Messing, mit einem Hahne versehen, anwenden und die Sförmige gleichfalls aus Messing verfertigte Röhre mittelst conischer eingeschlissener Enden und übergreisender Schrauben, in denen Lederscheiben angebracht sind, einerseits mit der dreischenkligen Röhre und andrerseits mit der Lustpumpe verbinden. Auf diese Weise wird sicher und leicht ein vollkommenes Schliessen des Apparates bewirkt, was bei Anwendung von drei Kautschukoft schwierig zu erreichen ist. Die Einrichtung gestattet ferner, mit Leichtigkeit die Verbrennungsröhre nach Bedürfniss in Jedem Augenblicke höher oder tiefer zu legen, indem die übergreifenden Schrauben das Sförmige Rohr in jeder Stellung des abwärts gehenden Theiles gleich fest halten. Sollte endlich eine der Verbindungen nicht schliessen, so lässt sich durch Schliessen der Hähne an der Pumpe und im dreischenkligen Rohre sehr bald erkennen, wo der Fehler liegt, was bei Anwendung der Kautschukröhren, die hier auf eine einzige

reducirt sind, sehr schwierig ist. Die Figur zeigt des Appara



a ist das dreischenklige Messingrohr, das durch ein Kantschukverbindung mit dem Gasleitungsrohre verbunden unbei b mit einem Hahne verseben ist; cc sind die übergreifenden Schrauben, deren Einrichtung sich aus der nachstehende Zeichnung d ergiebt,



welche eine derselben durchschnitten darstellt.

XXXVI.

Ueber die Destillationsproducte des Fichlenharzes.

Von
PRILETIER und WALTER.
(Comptes rend. T. VI. p. 460.)

H. Dumas stattet der Academie im Namen der Commissioner die Arbeit der HH. Pelletier und Walter folgenden Bericht ab:

Die HH. Pelletier und Walter haben die Product untersucht, welche in dem von H. Mathieu erfundenen unt

angewandten Apparate zur Gassabrication aus Harz erhalten werden. Dieses wird geschmolzen in eine glühende Röhre gebracht,
wo es sich zersetzt. Es liesert dann Gas, welches sich zur
Erleuchtung eignet, ein öliges Product, den Gegenstand vorliegender Untersuchung, und endlich einen kohligen Bückstand.

Aus dem rohen Oele haben P. und W. fünf sehr verschiedene Kohlenwasserstoffe ausgeschieden und sie mit der Sorge intersucht, sie zu erklären und ihnen ihre Stellung in der so intersucht, sie zu erklären und ihnen ihre Stellung in der so intersucht, sie zu erklären und ihnen ihre Stellung in der so intersechen Gruppe dieser Verbindungen anzuweisen. Für den intersechen war ihre Mühe nur gering, denn er ist nichts interes als Naphthalin, die übrigen waren vier neue Körper, weiche nur mit Schwierigkeit von einander geschieden werden kennten.

Naphthalin.

Das hier ausgeschiedene Naphthalin war so schön krystallizirt und dem Anscheine nach so rein, dass der Berichterstatter die Gelegenheit nicht konnte vorübergehen lassen, einige Versuche anzustellen, welche übrigens den Beobachtungen der HH. P. und W. nur nützlich sein konnten.

In der That wollte derselbe vor einigen Jahren den Dampf des Naphthalins bestimmen und verschaffte sich eine sehr schöne Probe dieses merkwürdigen Körpers. Um sich von der Reinheit desselben zu überzeugen, machte er eine Elementaranalyse, welche folgende Resultate gab:

0,400 Naphthalin gaben 1,37 Kohlensäure und 0,222 Wasser. Diess entspricht:

> C 94,76 H 6,16 100,92.

Diese Zahlen, obwohl sie sich denen, welche die allgemein angenommene Formel C₂₀ H₁₆ ausdrückt, sehr nähern, geben einen ungewohnten Kohlenstoffüberschuss. Diese Thatsache wurde einem Chemiker mitgetheilt, der sich lange Zeit mit dem Naphthalin, von dem theoretischen Gesichtspuncte aus, heschäftigt hat, H. Laurent; es ist zu bedauern, dass er seine Aufmerksamkeit nicht auf diesen Punct gerichtet hat.

H. Liebig hat sich kürzlich überzeugt, dass das Naph-

thalin bei der Analyse folgende Resultate giebt, wo man des Ueberschuss an Kohle wieder findet. *)

C	94,3	94, 2	94,6	
H	6,2	6, 1	6,1	
	100,5	100,3	100,7.	

Die Analyse des Naphthalins steht also in entschiedenem Widerspruch mit der für diese Substanz angenommenen Formel. Diese Thatsache schien dem Berichterstatter der ernstlichsten Aufmerksamkeit werth, und er hielt es für nothwendig, einige Versuche über das Naphthalin aus dem Harze anzustellen, um es mit dem aus dem Steinkohlentheer zu vergleichen.

1)	0,387	aus Alkoho	l krystall. Sbst.	1,318	Kohls.	0,22	WEB
2)	0,458			1,560		0,261	
8)	0,359			1,223		0,203	
4)	0,442	und	umgeschmolzen	1,516		0,248	
5)	0,305			1,047		0,169.	.)

Daraus ergeben sich folgende procentische Werthe:

	1.	2,	3.	4.	5.	
C	94,2	94,2	94,27	94,9	94,9	
H	6,3	6,3	6,26	6,2	6,1	
	100,5	100,5	100,53	101,1	101,0.	

Diese Analysen stimmen zu gut mit der vorhergebenden fiberein, als dass der geringste Zweifel über den Irsthum der Hrn. Faraday und Laurent in der Analyse des Naphthalim herrschen könnte, wenn man nicht einen Ueberschuss in den Summen des Kohlenstoffs und Wasserstoffs bemerkte. Der Berichterstatter hat, um sich von der Beständigkeit dieses Ueberschusses zu überzengen, einige neue Analysen des Naphthalins aus dem Steinkohlentheer gemacht.

1)	0,433 gaben	1,480	Kohlens.	0,255	Wass.
2)	0,300	1,021		0,172	
3)	0,458	1,565		0,259.	
	Danama folasi.				

Daraus folgt:

	1.	2.	3.	
C	94,55	94,2	94,55	
H	6,50	6,8	6,20	
	101,05	100,5	100,75.	

Bei einigen dieser Analysen wurde alle Aufmerksamkelt auf die Bestimmung des Kohlenstoffes gerichtet; die Fehler.

^{*)} Ann. der Pharm. Bd. XXV. Hoft 1.

welche sich bei der Bestimmung des Wasserstoffes eingeschlichen haben, vermeidet man im Allgemeinen. Jedoch, da der
Wasserstoff niemals unter 6,2 gefunden worden ist, so kann es
zweiselhast erscheinen, ob die Formel für das Naphthalin auch
die sein dürste, welche H. Liebig dafür angiebt und welche
giebt:

C₂₀ 1528,7 94,23 H₁₅ 93,6 5,77 1622,3 100,00,

Es ist im Gegentheil leicht einzusehen, dass ein geringer Fehler in dem Atomgewicht der Kohle hinreichen würde, die Disharmonie zwischen der Rechnung und directen Analyse zu erklären. Ein Beispiel wird diess sogleich deutlich machen:

0,387 Naphthalin gaben 1,318 Kohlensäure und 0,22 Wasser, was nach dem für die Kohle angenommenen Atomgewicht 94,28 Kohle geben würde.

Wenn man aber annähme, das Atomgewicht müsste von 38,26 auf 38,0 reducirt werden **), so würde man für die Analyse finden:

und wenn man dié Formel C₂₀ H₁₆ nach dem neuen Atomgewicht berechnet, so würde man haben:

С ₂₀	1520,0	93,8		
Н ₁₆	100,0	6 ,2		
	1620.0	100.0.		

Bei dieser Hypothese bliebe die alte Formel für das Naphthalin wahr, das Atomgewicht des Kohlenstoffes, welches aus der Dichtigkeit der Kohlensäure und der des Sauerstoffs hergeleitet ist, wäre jedoch ungenau.

Die Chemiker werden sich erinnern, dass das Atomgewicht der Kohle, vor einigen Jahren durch H. Berzelius bestimmt, durch 75,33 dargestellt war; nach den durch die Analyse organischer Körper erhaltenen Resultaten wurde der berühmte schwedische Chemiker bewogen, es zu verändern und auf 76,52 zu erheben. Später ist es wieder zurückgeführt worden auf 76,43, eine Zahl, welche von den meisten Chemikern angenommen ist.

^{*)} Von 76,52 auf 76,0.

Es ist unmöglich, nach der Analyse des Naphthalins, das dieses Atomgewicht richtig sei; am wenigsten, dass ein Ist thum in dem des Wasserstoffs stattfinden sollte, welcher all Wahrscheinlichkeit, und zwar um vieles, überschreiten würde da er mehr als 1/16 desselben betragen müsste.

Ueberdiess beweist Alles, dass kein Fehler im Wasser stoffstomgewicht stattfindet. Es muss daher das des Kohlenstoffs ungenau sein, denn 100 Theile Naphthalin gaben stat 6,2 Wasserstoff und 94,9 oder 94,2 Kohlenstoff, diess beträg einen Ueberschuss von 1000 selbst von 1000. Man schliess daraus die Nothwendigkeit, das Alomgewicht des Kohlenstoff auf 76,0, selbst auf 75,9 zu reduciren. Dieses letzte Atomgewicht scheint das wahrscheinlichste zu sein.

Retisterin. Metanaphthalin.

Eine der von den beiden Chemikern entdeckten Substanten besteht in einem Körper, welcher genau dieselbe Zusammensetzung wie das Naphthalin hat. Aber da sie die Analysides Naphthalins selbst nicht wiederholt haben, so folgt, dass die neue Substanz mit der Formel des Naphthalins übereinstimmt nicht aber mit dessen Analyse, wie sie oben angegeben ist.

Daher ist das Metanaphthalin der HH. Pelletier und Walter sicher nicht isomerisch mit dem Naphthalin. Wendens der Fall wäre, so würden sie mehr Kohlenstoff gefunde haben, was sie nicht angeben, oder ihre Analysen wären ungenau. In beiden Fällen war eine Wiederholung der Analyse des Metanaphthalins nothwendig. Der Berichterstatter hat sie mit Sorgfalt angestellt. Diess sind die Resultate, welche stellefert haben:

Remo	Stetr TW	nen:					
1)	0,411	Substanz	gaben	1,383	Kohlensäure	0,263	Wasset
2)	0,361	-	-	1,223	-	0,226	
3)	0,374	-	-	1,262	-	0,236	-
4)	0,369	-	-	1,248	-	0,237	
	Daurac	s felgen:					
		1.		2.	3.	4.	
	C	93,1		3,7	93,3	93,6	
	H	7,1		6,9	7,0	7,1	
		100.9	- 40	00.6	100.3	100.2	7

Wir sehen hier den Ueberschuss des Kohlenstoffs wieder erscheinen wie bei dem Naphthalin. Aber indem wir diess bei

Seite setzen, so bemerken wir, dass die Analysen unter gleichen Umständen angestellt sind; es erhellt daraus, dass die beiden Körper nicht dieselbe Zusammensetzung besitzen.

Handelt es sich darum, die vorstehende Analyse durch eine Formel auszudrücken, so findet man, wenn man den ganzen Fehler auf den Wasserstoff wirft und den Kohlenstoff als genem bestimmt ansieht, wie es bisher geschehen ist:

C ₃₂	2448,64	93,7
H ₃₆	162,50	6,3
•	2611,14	100,0.

Aber da es unmöglich ist, solche Fehler bei dem Wasserstoff anzunehmen, so ist es wahrscheinlich, dass das Retisterin durch C₃₂ H₂₈ dargestellt wird, oder durch eine Formel, welche in einfacher Beziehung mit derselben steht, welche durch die Annahme des Atomgewichts für die Kohle = 76,0 sich ergeben würde. Hiervon ausgehend würde man in der That haben:

		Rechn.	Versuch 2 mit ver-
			änderter Rechnung.
Can	2432,0	93,28	93,2
C ₃₃	175,0	6,72	6,9
	2607,0	100,00	100,1.

Eine dritte Substanz, welche der Berichterstatter vor eiugen Jahren in Verbindung mit Herrn Laurent kennen
kehrte, ist das Paranaphthalin. Seine Analyse stimmt vollkommen mit der Formel des Naphthalins. Der Berichterstatter hat
mie einer neuen Untersuchung unterworsen:

0,800 Paranaphthalin gaben 0,164 Wasser und 1,017 Kohlensäure.

Diess stimmt genau mit der alten Analyse dieses Körpers, aber nicht mit der neuen des Naphthalins. Es würde indess schwierig sein, dem Paranaphthalin eine andere Formel als die angegebene zu ertheilen. Eine geringe Verunreinigung, oder

*) Giebt nach der alten Berechnung

C	93,733 6,007	
	99,740.	•

vielmehr die Schwierigkeit der Verbrenoung, kann diese Verschiedenheit hinreichend erklären.

Das Naphthalin und Paranaphthalin können also isomerischen, das Metanaphthalin unterscheidet sich aber sehr bestimmt volleisen beiden Körpern. Um diess zu beweisen, genügt folgende Vergleichung:

1000 Tb. Naphthalin geben 3405 Kohlens. 568 Wass 1000 - Paranaphthalin - 3390 - 546 - 1000 - Metanaphthalin - 3387 - 626 -

Man wird nun begreifen, dass man dazu geführt wordentst, den Namen des Metanaphtbalins zu ändern und ihm den de Betisterins zu geben.

Dasselbe ist übrigens eine sehr schöne Substanz, und a lat sehr zu wünschen, dass man sie einer gründlichen Unter suchung unterwerfe, um seine Reactionen mit denen des Naphthalins zu vergleichen; die Verfasser konnten diese nicht bei ihrer ersten Arbeit. Unabhängig vom Retisterin haben die HR. P. und W. drei flüssige Kohlenwasserstoffe entdeckt, von denen sie die Zusammensetzung und Dichtigkeit des Dampfes angegeben haben. Ich wiederholte ihre Analysen; sie sind sehr genau:

Relinaphin.

Dieses Product war, wie es uns die Verfasser übergeber haben, schon rein. Zur grössern Sicherheit hat es der Berichterstatter einer Reptification über wasserfreier Phosphorsaus unterworfen, nachdem er es mit Kalium gekocht hatte:

0,403 Substanz gaben 1,334 Kohlens. und 0,320 Wasser.

Nach dem alten Atomgewicht berechnet:

C	91,5	C ₁₄	1071,28	91,5
H	8,8	H ₁₆	100,00	8,3
	100,0 *)		1171,28	100,0
Nach de	em neuen .	Atomgewi	cht:	
C	91,2	Ci4	1064	91,4
H	8,8	H ₁₈	100	8,6
	100,0		1164	100,0,

In beiden Fällen bleibt die Formel des Retinaphin C₁₄ II₁₆ wie die HH. P. und W. gefunden hatten, sowohl der Analystals der Dichtigkeit des Dampfes nach, welche 3,23 ist.

Das Retinaphin ist eine farblose Flüszigkeit, kocht bei 1080, wird weder durch Kalium noch Kali, selbst in der Hitze nicht verändert. Kalte Schwefelsäure wirkt durchaus nicht, heisse kaum auf dasselbe ein.

Mit dem vorigen zusammen findet sich dieser ganz verschiedene Kohlenwasserstoff. Er ist farblos, kocht bei 1500 und sein Dampf wiegt 4,242.

P. und W. haben seine Zusammensetzung C_{18} $H_{24} = 4$. Vol. des Dampfes gefunden.

Ich habe diese Zusammensetzung durch eine Analyse bestätigt.

0,427 der Substanz gaben 1,398 Kohlens. und 0,378 Wasser.

Nach dem alten Atomgewicht würde diess geben:

C	90,6	C ₁₈	1377,36	90,16
H	9,8		150,00	9,84
	100,4 *)	H ₂₄	1527,36	100,00.

Nach dem neuen Atomgewicht:

C	90,17	$\mathbf{C_{18}}$	1368	90,11
H	9,83	H ₂₄	150	9,89
'	100,00		1518	100,00.

Indem diese beiden Analysen angeführt werden, erwartet ihn keineswegs zu beweisen, dass sie die Nothwendigkeit einer Aenderung des Atomgewichts für den Kohlenstoff unterzützen sollen, es sollte nur gezeigt werden, dass sie mit den der HH. P. und W. übereinstimmen. Uebrigens sind die beiden Flüssigkeiten, um die es sich handelt, zu schwer zu reinigen, als dass sie bei einer so delicaten Frage in Betracht kommen könnten.

Diess ist ein Oel, welches ungefähr bei 238° C. kocht, sich sanft anfühlt, ohne Geruch und Geschmack ist. Es ist isomerisch mit dem Benzin nach den HH. P. und W., welche, sich stützend auf das Gewicht des Dampfes = 7,11, ihm die Formel C_{32} H_{32} zuschreiben, was ein Volumen des Dampfes ausmachen würde. Meine Analyse stimmt für den Kohlenstoff mit ihnen überein:

1) 0,3017 gaben 0,224 Wasser 1,108 Kohlensäure 2) 0,378 - 0,282 - 1,263 -

Nach dem alten Atomgewicht:

C	92,38	C33	2448,64	92,45
H	8,24	H ₃₉	200,00	7,55
	100,62		2668,64	100,00.

Nach dem Atomgewicht C = 76 wurde man bahen:

C	92,0	C _{3\$}	2432,0	92,4
H	8,2	H ₃₉	200,0	7,6
	100,2	7-	263,2	100,0.

Die Genauigkeit dieser Formel gestattet einige Zweiwenn man sieht, dass der Wasserstoff stets in grösserer Meauftritt in dem Versuch als in der Rechnung. Man kön lieber annehmen:

Es schien nothwendig, das Benzin selbst einer vergichenden Analyse zu unterwerfen. Es wurde dasselbe du Destillation der Benzoësäure mit gelöschtem Kalk bereitet, Borgfalt im Wasserbade zweimal über Chlorcalcium rectifiquad der Analyse unterworfen:

0,438 Benzin gaben 0,310 Wasser, 1,474 Kohlensäure.

Das Benzin enthält also weniger Wasserstoff als das Retine Uebrigens findet man in dieser Analyse einen Uebersch von Koblenstoff wie bei den übrigen Analysen, welcher wachwindet, wenn man das Atomgewicht auf 75,9 zurückförman hat alsdann:

	Versuch.	Rechnung.	
C	92,5	92,4	
H	7,8	7,6	
	100,3	100,0,	

was genau übereinstimmt.

Nachschrift,

die quantitative Bestimmung des Kohlenstoffs bei organischen Analysen und das Atomgewicht des Kohlenstoffs betreffend.

Einen Ueberschuss an Kohlenstoff bei der organischen Analyse zu finden, ist auf den ersten Augenblick unerwartet, obgleich man in der That nicht leugnen kann, dass derselbe nicht selten ist. Betrachten wir zuerst das Naphthalin, einen Körper, der so oft der Gegenstand der genauesten Untersuchung gewesen ist, so dass man meinen sollte, seine procentische Zusammensetzung müsse mit der höchsten Genauigkeit gekannt sein. Faraday fand:

Laurent **) fand, indem er nur den Kohlenstoff, und zwar gasförmig, bestimmte:

Ich selbst fand nach der im vorigen Bande dieses Journals angeführten Analyse (p. 511):

Ich muss bemerken, dass a. a. O. nur der Wasserstoff nach dem Versuch berechnet angeführt worden ist, da es dort na-

^{*)} Ich habe die Zahlen, welche F. durch den Versuch erkielt, nirgends auffinden können.

^{**)} Ann. de Chim. et Phys. XLIX. p. 214 ff.

^{***)} Poggend. Ann. XXIII. 802.

mentlich auf die Bestimmung des Wasserstoffs ankam; der Kohlenstoff wurde durch Subtraction nach dem Wasserstoff berechnet. Der hier angeführte ist der, wie er sich aus der Analyse selbst ergiebt.

Legt man dem Naphthalin die Formel

C₂₀ H₁₆
mit unveränderten Atomgewichten unter, so findet man:

C 93,88 H 6,12 100,00,

Darnach sind freilich sämmtliche gefundene Kohlenmengen bis auf die Laurent'schen Versuche, zu gross. Zuvörders wollen wir, ehe wir die Ursache dieser Erscheinung aufsuchen, noch mehrere Fälle der Art anführen.

Bei der Analyse des älberschweselsauren Kupferoxyds fand ich einmal 12,69%, ein anderwal 12,73 und Hr. Pros. Magnus 12,96 statt 12,655, wie die Berechnung ergab. Ein Irrthum in der Formel kann hier nicht stattfinden, und nur solche Fälle können hier in Betracht kommen. So sand Mitscherlich für das Benzin:

Derselbe ausgezeichnete Analytiker, dessen Bestimmungen mit der äussersten Sorgfalt ausgeführt sind, so dass mat sie als eine entscheidende Autorität betrachten darf, sand in dem benzoëschwefelsauren Baryt 31,40% Kohlenstoff, während die Bechnung 31,34 ergab. Im Stickstoffbenzid sand er in einem Versuche 79,5% C. Die Berechnung ergab 79,16% Jedoch kann dieser Ueberschuss nicht von Bedeutung sem, dabei stickstoffbaltigen Verbindungen dergleichen Ueberschüsseleicht vorkommen, wenn man nicht besondere Vorsichtsmassregeln trifft; ein Punct, welcher in einer vorstehenden Abhandlung, p. 210, beleuchtet worden lat.

Auch Liebig hat Analysen bekannt gemacht, in dener die gefundene Kohlenstoffmenge die berechnete übertrifft. In einer Analyse des wasserfreien Asparamids fand er 36,8678; C. Die Berechnung ergiebt 36,74%.

Es würde nicht schwer sein, diese Beispiele noch durch

Analysen ganz zuverlässiger Chemiker zu vermehren, obwohl die Fälle in der That selten sind; wenn man indessen die morme Menge von Analysen bedenkt, welche alle eine geringere Kohlenstoffmenge als die geforderte nachweisen, so kommt man in Verlegenheit, eine den Fehler bedingende, constante, nothwendige Ursache nachzuweisen und anzuerkennen. Diese constante, nothwendige Fehlerquelle würde ein falsches Atomgewicht sein.

Wir finden uns in der That überrascht, wie sehr die in der obigen Abhandlung angeführten Analysen mit den Berechnungen des Hrn. Dumas übereinstimmen, obwohl es uns sonderbar erscheinen muss, dass dieser Gelehrte selbst wieder zwischen zwei Atomgewichten 76 und 75,9 schwankt. gerade diese genaue Uebereinstimmung muss uns misstrauisch machen. Eine jede analytische Methode, sie mag noch so leicht auszuführen sein, sie mag noch so sorgfältig ausgeführt werden, muss fehlerhafte Resultate geben. Es sind diess zum Theil Fehler, welche durch die Unvollkommenheit unserer Instrumente bedingt werden. Diese Fehler ungemein zu verringern, hängt von der Geschicklichkeit des Chemikers ab; sie ganz aufzuheben, von einem Zufall. Ein Fehler in der Wasserstoffbestimmung kann leicht gemacht werden. Man wird sich weder über eine zu geringe noch über eine zu grosse Menge des erhaltenen Wassers wundern, obgleich die neueren Vorsichtsmaassregeln wenigstens den ersteren Fehler fast mit Sicherheit verbannt haben. Ein Fehler in der Kohlenstoffbestimmung ist leicht erklärlich, sobald derselbe einen Verlust nachweist. Entweder ist die Substanz unvollkommen verbrannt oder Kohlensaure ist unabsorbirt entwichen u. s. f. Aber ein Ueberschuss an Kohlensäure scheint im ersten Augenblick unerklärlich.

Verfahren, so werden wir auch bald auf eine mögliche Fehlermelle aufmerksam werden. Wenn die Verbrennung vollendet
ist, so lässt man die im Apparat befindliche Kohlensäure von
dem Kali absorbiren. Dabei tritt atmosphärische Luft in den
Kaliapparat, Luft aus einem Zimmer, in welchem die Verbrennung stattgefunden hat, welche also unmöglich frei von Kohlensäure sein kann. Aber damit nicht genug. Man öffnet den
Apparat an der andern Seite und zieht eine bedeutende Quan-

tität Luft durch die Röhre. Wenn man sich auch durch Schirm und eine aufgesetzte Röhre vor dem unmittelbaren dringen der Kohlensäure, welche durch das Kohlenfeuer 📜 det wird, zu schützen sucht, so ist diese Maassregel doch unvollkommen. Es ist wahr, man kann auch diese beiden! lerquellen vermeiden. Berzelius hat auf dieselben auf sam gemacht und ihre Umgebung angegeben, doch ist die umständlich, wird indessen bei ganz delicaten Versuchen vermieden werden können. Für den Augenblick glaube das Atomgewicht des Kohlenstoffs, zufolge der Analyse 🐚 Körper, nicht für falsch ansehen zu dürfen, ohne zu lew dass es feblerhaft sein kann. Die Bestimmung des Atomget eines Körpers ist eine zu wichtige und zu schwierige 🌉 als dass sie durch einige beiläufig erhaltene Resultate vol werden könste. R. F. M.

XXXVII.

Ueber den Ozokerit aus der Kohlengrube Urpeth Newcastle an der Tyne.

Von

Jacob F. W. JOHNSTON.

(Lond. and Edinb. phil. Magaz. third series No. 76. Mai S. 389.)

Die Aufmerksamkeit der Chemiker und Mineralogen seit einigen Jahren auf eine Art von fossilem Wachse gen, das in der Moldau ; in so grosser Menge gen wurde, dass es zu ökonomischen Zwecken gebraucht wich konnte. Es ist diess der sogenannte Ozokerit. Diese Subesitzt eine braune Farbe von mannigfaltigen Schattirung die Consistenz und die durchscheinende Eigenschaft des vises, einen schwachen bituminösen Geruch, zuweilen ein teriges Gefüge und einen muscheligen Bruch und lässt

*) Es wird nach Dr. Meyer am Fusse der Karpathe Elanik unter einem Lager von bituminüsem Thouschiefer in Euweilen von 80 bis 100 Plund gefunden. Nicht weit von der orte sind mehrere Schichten von braunem Bernstein. Es finde mit dem bunten Sandsteine, mit Steinsalz und mit Kohler zusammen.

nem Mörser pulvern. Beim Verbrennen giebt sie ein beichtliches Licht und soll zur Bereitung einer Art Lichter geaucht werden.

Die chemischen und physischen Eigenschaften dieser Subnz wurden zuerst von Magnus, späterhin von Schrötter id zuletzt von Malaguti untersucht, welche alle es als ein emenge verschiedener Substanzen darstellen, die hinsichtlich rer physischen Eigenschaften von einander abweichen, jeich dieselbe Elementarzusammensetzung besitzen.

Das Vorkommen eines fossilen Körpers, der viele Chaktere des Hatchetins besitzt und mit dem fossilen Wachse is der Moldau viel Aehnlichkeit hat, in einer Kohlengrube in weiner Nähe, wobei kein Zweisel hinsichtlich seines Ursprunges intstehen konnte, bot mir eine Gelegenheit dar, unsre Kenntiss von dieser Classe zusammengesetzter mineralischer Körper zu erweitern, indem es ziemlich deutlich ihren gemeinschaftlichen organischen Ursprung, wo sie auch immer vorkommen bögen, anzuzeigen scheint.

Man fand diese Substanz in der Kohlengrube Urpeth in her Tiese von ungefähr 60 Klastern von der Obersläche in öhlungen der Kohle, und zuweilen in sestem Sandsteinseln. Sie kam in beträchtlicher Menge vor und war so weich, ss die Arbeitsleute daraus Kugeln versertigen konnten.

Das mir von meinem Freunde Hutton zu Newcastle gendete Exemplar ist weich, fettig, bleibt an den Fingern klen und macht auf dem Papiere einen braunen Fettsleck, ist lb durchsichtig, besitzt bei durchfallendem Lichte eine bräunh-gelbe Farbe, bei zurückgeworfenem aber eine gelblich-grüne d opalisirende, es hat einen etwas fettigen Geruch, der beim hmelzen der Substanz noch bemerkbarer ist. Es schmilzt bei 0º Fahr., erreicht seine grösste Flüssigkeit bei ungefähr 00 und fängt bei 2500 zu kochen an. Es destillirt dem Anieine nach ohne Zersetzung, indem das farblose Oel, welches ergeht, beim Abkühlen zu einer farblosen klebrigen Masse rinnt. Jedoch steigt beim Destilliren der Siedepunct des ickstandes sehr beträchtlich, und er wird dunkler. In einer torte mit Wasser gekocht, verslüchtigt es sich ebenfalls in ringer Menge und schwimmt wie Wachs auf dem Wasser, s sich in der Vorlage sammelt. Ueber einer Lampe in einem Platinlössel erhitzt, geräth es in Brand und verbrennt einer blassblauen Flamme, über der sich eine weisse besign wobei sich wenig Rauch bildet und kein Rückstand bleibt.

Es erleidet dem Auscheine nach beim Kochen in concetrirter Salpetersäure, Salzsäure und Schwefelsäure keine Vie änderung. Alkohol, selbst absoluter und kochender, löst es 💼 spärlich auf. Die Auflösung wird durch Wasser milchig 🐚 setzt bei freiwilliger Verdampfung den aufgelösten Theil weissen Flocken ab, Aether löst in der Kälte ungefähr Fünftel des Gauzen auf, indem er eine Austösung giebt, 🦥 wie die Substanz selbst, bei durchsallendem Lichte braun 1 bei zurückgeworfenem die grünlich opalisirende Beschaffen zeigt, welche sich bei dem Ozokerit aus der Moldau bemei ken lässt. Die Auflösung setzt bei freiwilliger Abdampfall den aufgelösten Theil in braunen Flocken ab, die bei 1020 Fa zu einer braungelben Flüssigkeit schmelzen. Nach dem 🛵 kühlen zeigt die Masse die ausseren Charaktere der ursprülichen Substanz, hat aber weniger Consistenz und Dichtight The specifisches Gewicht ist 0,885 and sie schmilzt bei 16 Fahr. Ein andrer kleiner Theil der braunen nicht aufgelös Substanz wird von dem kochenden Aether und Alkohol auf nommen. Dieser zweite Theil, vermittelst Abdampfens aus 🐞 sen Auflösungen erhalten, ist farblos oder blassgelb, hat 🖷 Aussehen und die Consistenz des Wachses und schmilzt 1360 Fahr., was ungefähr 16 Grad niedriger als der Schme punct des Bienenwachses ist. Der zurückleibende Theil, 📜 in kochendem Alkobol und Aether fast unlöslich ist, bat dunkelbraune Farbe und die Consistenz weichen Wachses, se-Dichtigkeit ist 0,965. Er schmilzt bei 1630 Fahr, und ko bei einer Temperatur über 5000 Fahr. Der Dampf hat eine eigenthümlichen und etwas bituminösen Geruch. Er macht gefähr ein Sechstel der Masse des Minerales aus.

Diese Substanz enthält daher, wie sie in der Natur kommt, zum wenigsten drei verschiedene Zusammensetzundie in ihrer Indifferenz gegen Säuren mit einander übe kommen, aber hinsinehtlich ihrer physischen Eigenschaften ihres Verhaltens, besonders zum Aether, von einander abweiel Folgende Tabelle enthält eine Vergleichung der verschiedenten und ihrer drei Bestandtheile.

	Wie erbalten oder Woker	Farbe	Consistens	Dichtigheit	Schmilze bei	Kecht bei	fn Aethor	wirkung belaser Schwefel- säure
f. Ozokerit (Schrütter)	eindeimisch inder Moldau	bratta	hart, brūchig	0,859 bei. 150 C.	620 C. 1	\$100 C	18st sich suf	•
IL desgl. A. (Malaguti)	desgl	desgl	desg'i.	0,946 bef 20,50	840 C 1820 F.	300° C. — 57go F.	fact uniöslich verkohlt einen Thi	verkobit einen Thi.
mi .	durch Destillation von A.	0	Wachscon- sistenz	0,904 bet 170 C.	560 — 570 C. = 1830 bis 1840 F.	3000 C 5720 F.	inkochendem Aether sehr Iöslich	-
III. desgl. von Urpeth A.	Kohlengrube von Urpeth	brana	Talgeonst-	1	600 C	18to C	sehr löslich	0
Ħ	aus A. durch kalten Aether	desgl.	desgl	0,985	390 C	des	völlig löslich	0
ಪ	aus dem Rückstande durch kochenden Aether	gelb	Constatenz des weichen	gis.	380 C	de .	Rochendem Aether	• .
ď	Rückstandnach dem Kochen von A. in Aether	dunkel- braun	Wachsoon- sistens	0,965	730 C. — 1630 F.	über 2600 C. - 5000 F.		•

Das von Magnus untersuchte fossile Wachs scheint dem von Malaguti identisch gewesen zu sein, nur schmees bei 82°C.

Eln Blick auf diese Tabelle zeigt, dass diese mineralische Producte zum wenigsten vier Substanzen enthalten, welche von schiedene chemische und physische Eigenschaften besitzen, un von diesen vieren sind drei in dem aus der Kohlengrube Urpstvorhanden.

- 1) Eine, die von Schwefelsäure verkohlt wird und Aether unlöslich ist. (II. Malaguti.)
 - 2) Eine, die in kaltem Aether löslich ist. (I. u. II. B.)
- 3) Eine, die in kechendem Aether löslich, kaum aber kochendem Alkohol. (II. B. III. C.)
- 4) Ein Rückstand von grosser Dichtigkeit, auf den die beiden Auflösungsmittel kaum wirkten. (III. D.)

Die verschiedenen Substanzen, aus denen der Ozokerit besteht, scheinen, wie ich bereits angegeben habe, hinsichtlich ihrer chemischen Zusammensetzung identisch zu sein, das gänzlich aus Kohlenstoff und Wasserstoff in denselben Verhältnissen wie das ölbildende Gas zusammengesetzt sind. Das die Substanz aus der Kohlengrube Urpeth kein Sauerstoffgenthält, erhellt daraus, dass sie den Glanz des Kaliums nich angreift, wenn sie mit ihm zusammen geschmolzen wird. Da Kohlenstoff und Wasserstoff wurden durch Verbrennen mit Kunferoxyd erhalten.

- 1) 8,43 Gran roher Masse, durch Schmelzen von der an hängenden erdigen Substanz befreit, gaben 10,69 Gran Wasser oder 1,187 Gran Wasserstoff.
- 2) 5,47 Gran der vom Aether aufgenommenen Substate gaben 6,92 Wasser oder 0,77 Gran Wasserstoff.
- 3) 5,84 Gran von derselben Substanz gaben 7,39 Gran Wasser und 18,32 Gran Kohlensäure.
- 4) 5,47 Gran von derselben Substanz gaben 6,72 Grawwasser und 16,58 Gran Kohlensäure.

Diese Resultate geben für das rohe Mineral und für de im Aether löslichen Theil dieselbe Zusammensetzung.

	1.	2.	8.	4.
Wasserstoff.	14,09	14,07	14,06	13,649
Kohlenstoff.	85,81	85,93	86,80	83,813
	99,90	100,00	100,86	97,461.

Die Klemente verhalten sich bei der 4. Analyse wie Atom zu tom. Den Verlust schreibe ich dem Entweichen eines Theiles r Substanz aus der Röhre zugleich mit der im Kupferoxyd thaltenen Feuchtigkeit zu, da der Sand, durch den die Röhre i diesem Versuche erwärmt wurde, für eine bei 250° Fahr. chende Substanz zu heiss gewesen war.

Die geringe zu meiner Verfügung stehende Portion Substanz nderte mich, eine der andern in der roben Masse enthaltenen ibstanzen der Analyse zu unterwerfen. Die Zusammensetzung eser Masse jedoch, wie sie in Nr. 1. angegeben ist, zeigt, ss diese auch die Elemente in demselben Verhältnisse wie die alysirte Substanz enthalten müssen.

Folgende Tabelle zeigt auch die Identität dieser verschienen Substanzen hinsichtlich ihrer chemischen Zusammensetzung it den verschiedenen Varietäten des Ozokerites aus der oldan.

				Uzokefig			
	At.	Aequiv.	Auf 100 be- rechnet.	Mag- nus.	Schröt- ter.	Maia- guti.	v. Ur- peth.
'assrst.	1	12,479	14,0349	13,15	13,787	13,95	14,06
oblenst.	1	76,437	85,9651	85,75	86,204	86,07	86,80.
	-	88,91ß	100,0000	98,90	99,991	100,02	100,86.

Die Elementarzusammensetzung dieser verschiedenen Subanzen ist daher identisch, und ist dieselbe wie die des ölbilmden Gases. Der in der Kohlengrube zu Urpeth gefundene
zokerit muss seinen Ursprung in den Kohlenschichten haben.
s scheint als Dampf entwickelt und von dem leichten Kohlenasserstoffgas (schlagenden Wettern) fortgeführt und an kälten Orten wieder abgesetzt worden zu sein. Es ist höchst
ahrscheinlich, dass die andern Varietäten von fossilem Wachs
us einer ähnlichen Quelle hergekommen sein mögen.

Bei Betrachtung der entzündlichen und explodirenden Subanzen in den Kohlengruben richtet man die Aufmerksamkeit ewöhnlich nur auf die permanenten Gase, ohne die Mögchkeit zu beachten, dass sich auch andere Substanzen von iner flüchtigen Natur als Dampf entwickelt haben können. Das 'orkommen dieser Varietät des Ozokerites in der Kohlengrube Irpeth zeigt uns, dass das leichte Kohlenwasserstoffgas zuweim andere slüchtige Substanzen mit sich führt, und man hat arken Grund zu glauben, dass der verbrennliche Theil von er Luft unsrer Kohlengruben selten, oder auch wohl niemals llein aus diesem leichten Gase besteht. Um den veränderlichen harakter der Zusammensetzungen des Kohlenstoffes und Waserstoffes in dem Verhältnisse von Atom zu Atom zu zeigen, id nachzuweisen, wie wenig die chemische Analyse die Abesenheit dieser Substanzen darthun kann, füge ich eine Tabelle i, welche die charakteristischen Eigenschaften der zahlreichen

232 Johnston, üb. d. Ozokerit v. Urpeth.

Körper angiebt, mit denen wir bereits bekannt sind und bei der die Elemente in diesem Verhältnisse enthalten sind.

ľ			Consi-	1		_	Dicht
		Wie erhalten	ateux	Dichtig-	Wird	Kocht	Gas.
		oder woher	ber 60 Graden		fest oder Büss-hei		Dam
							pfet
	BüssesWein-		olige	0,917		5360 F.	\$ 5
	öl FestesWein-	therbereit, desgleichen	Fluss. Prism.	0,980	910 F. důsaig	500+	95
	# cates weth-	desgleichen	FIGH.	0,800	bei230 ₀	7007	7
	Festes Ro-	Im Rosenöl	kry-	3		5360 bis	8
	senül		stallin.		hei 950	5720	
			Platten				1.5
	Paratin	ans Holz,	desgl.	0,87	1000	3	1.0
		kohlen und thierischem			bis 111		- 2
		Theer					
	Naphtha	aus naturli-	flüssig	0,75 bis	3	1760 bis	2,85
		chen Quellen		0,78		2120	
		and Kohlen-					
	WF-41-1	theer	~	0.4000			0.000
	Methylen	enthalten im Holzgeist	Gas	0,4903	\$	\$	0,496
	Oelbildendes	durch Erhiz-	Gas	0,9806	3	5	0,95
	Gas	zen von Al-	-	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,			1 6
		kohol mit					1
		zweimal so					
		viel Schwe-					
		felsäure dem Volum, nach					
	Faraday's	durchZusam-	desgl.	1,9612	düssig	unter	1,96
	leichte Flüs-			1	bei 0º	32	17111
	sigkeit	des Oetgases	ölige				
	Ceten	beim Destilli-		P	_	5270	7,86
		ren des Ac-					1
		thals mit Phosphors.					
	Elaën (beim Destilli-	desgl.		. ?	2300	4,48
	Oleën)	ren v. Metao-	desgl.			1310	2,878
		lem - u. Hy-					3,0
	Hatchetin	droelaïosäure		0,916	Allenia	3	-50
	Marcucuu	natürliches	fest	0,810	flüssig bei 115#	3	(0)
	Ozokerit	desgleichen	desgl.	0,885 bis		25Qo bia	8-
				0,955	120: bis		2
	~				182)		
	Caoutchen	bei d. Destil-	1üesig	0,65	flüssig	58,2	100
		lation des Caoutchouks			bei140		
Heveen		desgl. od. aus		0,921		5790	1 2 2
	21019024	Caoutschouk	:	1,0.00			
		vermittelst					14
		Schwefel-					9
		säure		l	1	1	

Kin Blick auf die zweite Columne dieser Tabelle zeigt, dass mehrere dieser Substanzen aus den Destillationsproducten der Kohle erhalten werden, und ob gleich nicht bewiesen worden ist, dass irgend eine derselben in der Masse der Kohle fertig gebildet vorhanden sei, so giebt doch die sehr niedrige Temperatur, bei der einige derselben entwickelt werden, dieser Meinung einen bedeutenden Grad von Wahrscheinlichkeit. Reichenbach sagt, dass bituminose Kohle bei der Destillation mit Wasser 1,320000tel eines ätherischen Oeles giebt, welches mit dem natürlichen Naphtha identisch sei, und er schliesst, dass die Naphtha- und Steinölquellen Persiens, Indiens, Italiens und Südamerika's ihren Ursprung in der langsamen Destillation grosser Kohlenlager vermittelst der gewöhnlichen Hitze der Erde haben. Das fossile Wachs aus der Moldau und das Hatchetin Englands kommen wahrscheinlich von Psanzensubstanzen vermittelst derselben Wirkung her.

Die Naphtha ist eine verhältnissmässig dichte Flüssigkeit, die eine Temperatur über 1730 Fahr. zum Sieden erfordert, und sie entweicht daher, wenn sie nicht in grosser Menge vorhanden ist, selten so schnell aus der Kohle, dass sie allein die umgebende Luft entzündlich machen könnte. Angenommen aber, die in dem Oelgase entdeckte leichte Flüssigkeit sei in der Kohle vorhanden, so entweicht sie als ein höchst entzündliches Gas zugleich und verunreinigt die atmosphärische Luft wesentlich. Weil bisher solche Substanzen nicht in der Luft der Kohlengruben bemerkt worden sind, sollten wir nicht übereilt schliessen, dass sie in dem grossen Laboratorio der Natur nicht fertig gebildet existirten. Die Schwierigkeit, sie in einer beschränkten Menge einer gasigen Substanz zu entdecken, wird wahrscheinlich noch lange dem analytischen Chemiker unüberwindliche Hindernisse darbieten, während es, je mehr wir die Kohlenwasserstoffgase kennen lernen, desto wahrscheinlicher wird, dass mehrere derselben bisweilen in der Luft vorhanden sind, welche in den Gruben bituminöser Steinkohlen circulirt.

Die gewöhnlichen schlagenden Wetter erfordern zu ihrer vollkommenen Verbrennung dem Volumen nach zehnmal soviel, der Dampf von Faraday's leichter Flüssigkeit dreissigmal soviel und der der Naphtha fünfundvierzigmal soviel gemeine Luft. Eine sehr geringe Menge von den beiden letztern würde daher

eine Atmosphäre gefährlich machen. Das plötzliche Aufbersten eines kleinen Behälters würde einen Arbeitsort gefährlich machen, der zuvor für sicher gebalten wurde, und eine Explosion verursachen, wo keine für möglich gehalten wurde. In einem Bezirke des Landes, wie der Norden von England ist, wo re che bituminose Kohlen in solchem Ueberslusse vorhanden sind und wo die ernstlichsten Zufälle von Explosionen zuweiler vorkommen, ist es, glaube ich, von Wichtigkeit, dass die wahrscheinliche Auwesenheit solcher Substanzen als Dampf in Betracht gezogen wird. Wo die Kohle reicher als gewöhnlich ist und wo Gänge vorkommen, in denen diese Zusammensetzungen, wie in Urpeth, in einem flüssigen oder festen Zustande vorhanden sein mögen, kann das schnelle Entweichen entzundlicher Substanzen zum voraus vermuthet werden, während die Wahrscheinlichkeit eines solchen Entweichens eine rationelle Erklärung dieser plötzlichen und unerwarteten Entwickelungen von gasartigen Substanzen darbietet, die von so unglücklichen Folgen zuweilen begleitet wurden.

Eine Beobachtung, die Praktikern in den englischen Kohlenfeldern bekannt ist, leitet auf denselben Schloss. In Gruben, wo Lichter oder offene Lampen gebraucht werden, urtheilt der Bergmann nach dem Aussehen des Lichtes über die Reinheit der Luft und die Anwesenheit entzündlicher Substanz. Ist wenig brennbares Gas mit der Luft vermischt, so hat die Flamme oben eine kurze blassblaue Spitze, welche an Lange. zunimmt, so wie sich die Menge des Kohlenwasserstoffgases vermebrt, bis die ganze Luft ein explodirendes Gemenge wird. Auf verschiedenen Kohlenfoldern aber ist die Länge der erwähnten Spitze, welche eine Annäherung an den explodirenden Zustand anzeigt, sehr verschieden. Auf den Kohlenfeldern von Newcastle und Leeds zeigen 14 Zoll Gefahr an, in Südwallis sind 4 oder 5 Zoll nicht ungewöhnlich. Die Farbe der Spitze ist auch ein Kennzeichen, nach dem der Bergmann urtheilt. Ist sie blau, so ist entzündliche Substanz vorhanden und es ist eine Explosion zu fürchten. Ist sie braun und trübe, so vermuthet man die Anwesenheit von Kohlensäure und die Gefahr ist geringer.

Obgleich aus diesen Beobachtungen sich keine Schlüsse ziehen lassen, so dringt sich doch uns als allgemeines Resultat

verschiedenen Zeiten in der Luft der Kohlengruben in verschiedenen Mengen anwesend sind und dass oft plötzliche Explosionen durch das Entweichen andrer Zusammensetzungen aus den
Höhlungen in den Kohlenschichten als derjenigen veranlasst werden können, die gewöhnlich schlagende Wetter genannt und
denen alles Unheil in der Regel beigemessen wird.

Anmerkung. Ich habe eben im Besitze des Professors Graham ein Licht gesehen, das aus einer in den Kohlengruben bei
Linlithgow in Schottlond gefundenen Substanz bereitet war. Es
ist in jeder Hinsicht den moldauischen Ozokeritlichtern ähnlich.
Die Substanz ist dunkelbraun und nach dem Schmelzen fast
schwarz, röthlich-braun bei durchfallendem Lichte, in Masse
undurchsichtig, aber an den Kanten und in dünnen Schichten
durchscheinend, sie fühlt sich fett an (wie das Hatchetin), lässt
sich leicht mit dem Nagel ritzen, hat einen muschligen Bruch
und in der Kälte keinen merklichen Geruch.

Ich will hier auch erwähnen, dass der in einer frühern Abhandlung beschriebene Middletonit seitdem in der Kohlenmasse des Kohlenfeldes von Newcastle gefunden worden ist.

XXXVIII.

Ueber einen neuen Kohlenwasserstoff aus dem Oele der Kartoffeln.

V o n

H. CAHOURS.

(Aus einem Schreiben an H. Dumas. Compt. rend. VI. 656.)

Ich habe meine Arbeit über das Oel der Kartoffeln wieder aufgenommen, wozu Sie mich so dringend aufforderten. Nach der Dichtigkeit des Dampfes des Oels und der Verbindung, welche aus der Einwirkung von Schwefelsäure auf dasselbe hervorgeht, nahm ich an, dass es einen wirklichen Alkohol darstelle. Um diese Hypothese zu begründen, war es nothwendig, einen Kohlenwasserstoff daraus darzustellen. Damit habe ich mich so eben beschäftigt. Ich behandelte das Oel mit wasserfreier Phosphorsäure und destillirte es mehreremale über

derseiben; ich erhielt eine leichte, ölige Flüssigkeit von aromatischem Geruch, welche bei 160° kocht und ganz andere Kigenschaften besitzt als das Oel, aus dem es entstanden ist. Die Analysen der Substanz lieferten folgende Besultate:

0,450	gaben	0,562	Wasser	1,394	Kohlensäure
0,400	37	0,499	72	1,245	29
0,250	27	0,309	77	0,777	22
Daraus folgt:					
		1.		2.	3.
C		85,90		86,0	86,0
H		14,05		14,0	14,0
		99,95	التشار	00,0	100,0.

Diess führt zu der Formel C, H2.

Es ist diess also ein wirklicher Kohlenwasserstoff von derselben Zusammensetzung wie das Methylen und ölbildende Gas, es unterscheidet sich von denselben nur durch den Zustand der Condensation seiner Elemente. Es war nothwendig, die Dichtigkeit des Dampfes zu bestimmen; aus einem Versuche, den ich in Ihrem Laboratorium ausgeführt habe, erhielt ich folgende Resultate:

Gewichtszunahme des Ballons	0,508 Grm.
Temperatur des Dampfs	200° C.
Volumen des Ballons	196 C.C.
Barometer	756 .
Luftiemperatur	180 C.

Daraus folgt die Dichtigkeit == 5,06.

Wenn C₁₀ H₁₀ zwei Volumina austragen, so ist die berechnete Dichtigkeit 4,904. Es ist hier eine Anomalie, welche weder das Methylen noch das ölbildende Gas zeigt. Ich ersuche Sie, mich über diesen Punct aufzuklären.

Nachschrift des Herrn Dumas.

Gewöhnlich sind die Kohlenwasserstoffe flüchtiger als die Alkohole, welche dieselben liefern, gewöhnlich giebt auch ein Aequivalent des Kohlenwasserstoffes vier Dampfvolumina. Man hatte indessen schon eine Ausnahme davon in dem Kohlenwasserstoff, welcher durch den Essiggeist gebildet wird. Dieser ist bei weitem weniger flüchtig als der Essiggeist selbst. Hr. Cabbei weitem weniger flüchtig als der Essiggeist selbst. Hr. Cabbei weitem sehen ein neues Beispiel der Art erzählt; es scheint mir aber, er hat noch mehr gethan; er hat die Erklärung die-

ses merkwürdigen Umstandes aufgefunden. Hr. Cahours hat gefunden, dass, während das Oel der Kartoffeln, welches ein Alkohol ist, vier Bampfvolumina einschliesst, der Kohlenwasserstoff nur zwei enthält; dieser ist daher noch einmal so dicht als in dem gewöhnlichen Alkohol (Weingeist). Wenn man nun fragt, weshalb der neue Kohlenwasserstoff nur zwei Dampfvolumina statt vier einschliesst, so ist die einzige Antwort, dass in demselben der Kohlenstoff in einem Bruchtheil des Atomes vorkommen würde. So hat man statt $\frac{C_{10} \ H_{20}}{4} = C_{2\frac{1}{4}} H_5$ hier $\frac{C_{10} \ H_{20}}{2} = C_5 \ H_{10}$. Andrerseits würde der Kohlenwasserstoff aus dem Essiggeist geben $\frac{C_6 \ H_8}{4} = C_{2\frac{1}{4}} \ C_2$; während $\frac{C_6 \ H_8}{2}$ viel wahrscheinlicher ist. Ich nehme mir die Freiheit, Hrn. Kane auf diesen Punct aufmerksam zu machen.

XXXIX.

Ueber das Uroxin, ein neues Zerselzungsproduct der Harnsäure durch Salpelersäure.

Von

J. FRITSCHE.

(Bullet. scientif. de Petersb. V. IV. p. 81.)

Wenn man einen Theil Harnsäure mit zwei Theilen Wasser anrührt, das Gemenge zum Kochen erhitzt, demselben unter fertwährendem Kochen so lange tropfenweise concentrirte Salpetersäure zusetzt, bis nur noch wenig Harnsäure ungelöst geblieben ist, und nun, nachdem man das Kochen noch eine kleine Weile fortgesetzt hat, filtrirt, so erhält man eine Flüssigkeit, aus welcher sich bei ruhigem Stehen Krystalle absetzen. hitzt man, wenn nach einigen Tagen die Menge der Krystalle nicht mehr zunimmt, die rückständige Flüssigkeit wieder bis zum Kochen, so bilden sich nach dem Erkalten von Neuem Krystalle, und auch durch ein nochmaliges Erhitzen erhielt ich eine neue Menge derselben. Demungeachtet ist aber die Gesammtmenge der gebildeten Krystalle nicht bedeutend und beträgt im günstigsten Falle 10 Procent vom Gewichte der Harnsäure; zuweilen erhielt ich, nach scheinbar gleichem Verfahren, gar keine Krystalle,

Dieselbe Substanz erhält man, wenn man statt der Harnsaure rohe Schlangenexcremente anwendet. Einen Theil dieser gepulverten Excremente rühre man in einem sehr geräumigen Gefässe mit zwei Theilen Wasser an, erhitze das Gemenge durch Kochen und setze nun allmählig, je nachdem es das im Anfange det Operation sehr bedeutende Schäumen und Steigen der Flüssigkeit zulässt, in kleinen Quäntitäten concentrirte Salpetersäure zu. Es triff endlich ein Zeitpunct ein, wo bei neuem Zusatze von Salptersäure keine Gasentwickelung mehr stattfindet, und nun hört man damit auf, unterhalt aber das Kochen noch eine kleine Weilet die filtrirte Flüssigkeit setzt dann dieselben Krystalle ab wie die aus der reinen Harnsäure erhaltene, und wenn man nach beendigter Krystallisation die Mutterlauge mit dem auf dem Filter gebliebenen beträchtlichen Rückstaude von Neuem einige Zeit kocht und wieder filtrirt, so erhält man auch aus ihr von Neuem Krystalle,

Namen Uroxin gegeben habe, theils um dadurch ihre Entstechung aus Harnsäure durch Oxydation anzudeuten und theils weil sie mehr Sauerstoff als alle bekannten in dieses Gebiet gehörigen Substanzen enthält. Das Uroxin bildet im reinen Zustande farblose (rhomboedrische?) Krystalle; sie sind luftbeständig und lassen sich in trockner Luft unverändert aufbewahren; in feuchter, ammoniakolische Dämpfe enthaltender, Luft aber nehmen sie sehr bald eine röthliche Färbung an, welche in einer durch Anziehen von Ammoniak auf ihrer Oberstäche bewirkten Bildung von Purpuramid *) ihren Grund hat. Längere Zeit ammoniakalische Dämpfe enthaltender Luft ausgesetzt, bekommen sie endlich vollkommen die schöne, glänzend goldgrüne Farbe des Purpuramids, die sieh jedoch durch Abwaschen wieder wegnehmen lässt.

In kaltem Wasser ist das Uroxin sehr schwer löslich, leichter aber in heissem, und es lässt sich daher leicht durch Umkrystallisiren reinigen. Dieser Schwerlöslichkeit wegen sind aber die Krystalle sehr klein, oft sogar mikroscopisch, und nur

^{*)} So nenne ich nach Poggendorff (Annal. B. XXXVII. p. 84.) das Prout'sche purpursaure Ammoniak.

selten erhielt ich bei den kleinen Quantitäten, mit welchen ich arbeitete, einige von der Grösse einer Linie.

Die Auflösung des Uroxins in Wasser röthet das blaue Lackmuspapier und neutralisirt eine geringe Menge einer Basis; das Uroxin ist aber dennoch nicht als eine Säure zu betrachten; denn es verbindet sich nicht unzersetzt mit Basen und zeichnet sich überhaupt durch eine leichte Zersetzbarkeit aus. Durch blosses Kochen mit Wasser wird es schon zum Theil verändert, und zwar um so mehr, je unreiner es ist. Man muss sich daher beim Umkrystallisiren hüten, die Flüssigkeit zu stark zu erhitzen, und es ist am besten, die Temperatur nicht über +50° zu steigern. Aus der Mutterlauge von der Umkrystallisation des unreinen Uroxins erhält man durch Abdampfen gewöhnlich kein Uroxin mehr und es zeigt dieselbe auch gewöhnlich die bald zu beschreibende Reaction mit salpetersaurem Silberoxyd nicht; auch eine Auflösung von reinem Uroxin liefert dasselbe nach gelindem Abdampfen zum Theil verändert. Lässt man ferner eine Auflösung dieses Körpers, selbst eine in der Kälte mit ausgekochtem destillirten Wasser bereitete, einige Zeit lang in verschlossenen Gefässen stehen, so findet man sie ihrer charakteristischen Eigenschaften gänzlich beraubt. Diese charakteristischen Eigenschaften kestehen in ihrem Verhalten gegen Aetzbaryt und salpetersaures Silberoxyd, welches ich jetzt beschreiben will.

Mit Barytwasser bildet die Auslösung des Uroxins einen voluminösen, dunkel violetten Niederschlag. Setzt man das Barytwasser tropfenweise der Auslösung des Uroxins zu, so erzeugen zwar die ersten Tropfen schon einen gefärbten Niederschlag, dieser verschwindet aber bald wieder und er ist erst mech dem Hinzusügen einer grösseren Menge von Barytwasser bleibend. Versucht man aber diesen Niederschlag auf dem Filter zu sammeln und auszuwaschen, so verschwindet er nach und nach, indem er sich grösstentheils im Waschwasser auslöst. Eben so verschwindet die blaue Farbe des Niederschlags, wenn man ihn mit der Flüssigkeit, in welcher er gebildet wurde, in eine grössere Menge Wasser giesst, und es bleibt davon nur ein weniger beträchtlicher, farbloser, ebenfalls slockiger Niederschlag übrig. In der Auslösung, aus welcher er entstand, erhält sich der blaue Niederschlag lange Zeit unverändert; kocht man sie

aber mit ihm, so verliert et seine Farbe fast günzlich. Bein Kochen mit Aetzbaryt sowohl als mit Aetzkall findet eine gering Ammoniakentwickelung statt.

Setzt man zu einer Auslösung von Uroxin eine Auslösung von salpetersaurem Silberoxyd, so entsteht augenblicklich ein Niederschlag von dunkel schwarzblauer Farbo. Dieser Niederschlag lasst beim Glühen gegen 96 Procent reines Silber, die von ihm absiltrirte Flüssigkeit ist unch dem Abdampsen syrundick und aus ihr setzen sich bei langerem Stehen enter eine Glocke mit Schweselsäure schöne, grosse, gelbliche Krystalle ab welche kein Silber enthalten. Die genauere Untersuchung die ser schönen, höchst wahrschelnlich neuen Substanz sowohl ab auch des mit ihr gleichzeitig gebildeten Silber-Niederschlag muss ich mir aus eine spitere Abhandlung vorbehalten, da mit gegenwärtig nicht Material genug zu ihrer weitern Versolgunzu Gebote steht.

Mit einer Auflösung von neutralem essigsauren Bleioxy versetzt, giebt die Auflösung des Uroxins einen voluminöses flockigen, schmuzig weissen Niederschlag; filtrirt man diesen ab erhitzt nun die abgelaufene Flüssigkeit und erhält sie einige Zeit im Kochen, so trübt sie sich anfänglich und lässt bald ein schweres krystallinisches Pulver failen. Diese beiden Niederschläge enthalten nach dem Trocknen verschiedene Mengen von Bleioxyd, und zwar die voluminöse gegen 66 Procent, die pulverförmige aber gegen 86 Procent. In einem Versuche, welchen ich in der Absicht anstellte, zu ermitteln, ob die ganze Menge des Uroxins mit dem Bleioxyde verbunden niederfalle, erhielt ich von 0,106 Grm. Uroxin, dessen hoiss bereitete Lösung ich unmittelbar mit essigsaurem Bleioxyd kochte, 0,285 Grm. Niederschlag, welcher in diesem Falle gegen 83 p. C. Blesoxyd enthielt. Es waren also darin 0,236 Grm. Blesoxyd mit 0,049 einer organischen Substanz verbunden, und wenn auch diese Untersuchung auf grosse Genauigkeit keinen Ansproch machen soil, so erhelit doch daraus so viel, dass höchstens 50 p. C. von den Bestandtheilen des Uroxins in eine unlösliche Verbindung mit dem Bleioxyd eingegangen waren. Auch diese Bleiverbindungen habe ich bis jetzt aus Mangel an Material noch nicht genaueren Untersuchungen unterwerfen können.

Ich habe schon erwähnt, dass das Uroxin sich durch Aufhme von Ammoniak in Purpuramid verwandelt. Um zu erhren, ob dabei noch eine Absorption von Sauerstoff stattfinde, achte ich Uroxin, mit einigen Tropfen Wasser angefeuchtet, in n getheiltes Bohr und sperrte darin eine bestimmte Menge atosphärischer Luft durch Quecksilber ab. Das feuchte Uroxin ar an den oberen Wänden des Rohrs hängen geblieben, und als h nun einige Tropfen Ammoniak hineinbrachte, kam es nur allählig mit Ammoniakdämpfen in Berührung, welche es nicht nur it der Zeit purpurroth färbten, sondern auch das gebildete Purmamid theilweise wieder zersetzten. Dabei hatte aber eine cht unbedeutende Volumenverminderung stattgefunden, und es heint daher ausser Zweifel zu sein, dass bei der Umwandlung zuroxins in Purpuramid durch Ammoniak auch eine Saueroffabsorption stattfiedet.

Die Analyse des Uroxins habe ich in dem vor dem Verrennungsofen wesentliche Vortheile darbietenden Lampenappaite von Hess angestellt und dabel folgende Resultate erhalten.

Die Verbrennung mit Kupferoxyd ergab in verschiedenen malysen folgende Mengen von Kohlensäure und Wasser:

	1	•		$\ddot{\mathbf{C}}$	Ħ
I.	0,150	Grm.	gaben	0,167	0,048
11.	0,293	"	"	0,329	0,082
III.	0,350	99)	0,382	0,094
IV.	0,327	"	? 7	0,361	0,090
V. `	0,2615		<i>)</i> ;	0,392	0,073
VI.	0,408	"	"	0,457	0,1105
VII.	0,401	"	"	0,436	0,108.

Auf Kohlenstoff und Wasserstoff berechnet, beträgt diess in Procenten:

		C.	H.
	I.	30,78	3,11
	II.	31,04	3,11
	III.	30,18	2,98
	1V.	30,5%	3,05
	V.	30,88	3,10
	VI.	30,97	3,01
	VII.	30,06	2,97
Mittel:		30,63	3,04.

Die Analysen 1 — VI. sind in einem Strome von Sauerstoffus angestellt und es fand bei ihnen eine zuweilen grössere, zuourn. f. prakt. Chemie. XIV. 4.

weilen geringere Bildung von Stickoxydgas statt, welch rothliche Dämple im Kaliapparate erkennbar war. Da gebildete salpetrige Säure mit der Kohlensaure absorbize an mussten dadurch die Mengen der Kohlensaure variik. Analyse VII. ist eine mit aller Sorgfalt, nach Liebige Mengung mit dem Kupferoxyde ausgeführte und giebt de Menge des Kohlenstoffes genauer an.

Zur Bestimmung des Stickstoffgehaltes mittelte ich die relativen Volumina von Kohlensäure und Stickstoff erhielt dabei ein Verhältniss von 4 Kohlensäure auf istoff. Dann aber bestimmte ich in zwei genauen Versunbsolute Menge des Stickstoffes, wozu ich mich statt Liebig vergeschlagenen kohlensauren Kupferoxydes einem Habne versehenen Kohlensäurenpparates bedient sen Emrichtung dem von Mohr angegebenen Wassern rate gleicht, nur dass alle innerlialb des Apparates bedient rate gleicht, nur dass alle innerlialb des Apparates bedient der Luftpumpe noch genauere Resultate zulässt als fabren mit kohlensaurem Kupferoxyd.

0,331 Grm. Uroxin gaben 49,5 C.C. Stickstoff, auf 0° und 0,76 Meter Barometerstand reducirt, 46,1 trugen. Diese wiegen aber 0,0583234 und diess beträp.C. Ein zweiter Versuch lieferte von 0,259 Grm. 35,6 C.C. Stickstoff, welche 0,0451372 wiegen; diess 17,43 p.C.

Zieht man nun aus obigen Wasserstoff - und Stickstimmungen die Mittelzahl und nimmt die Kohlenstoffbervon Analyse VII. als die richtigste an, so erhält man Zusammensetzung für das Uroxin:

Koblenstoff	30,06
Stickstoff	17,52
Wasserstoff	3,04
Sauerstoff	49,38
	100.00.

Versucht man danach eine Formel aufzustellen, man, dass

C4 N2 H5 O8

ganz nahe damit übereinstimmt, denn dieser Formel et folgende procentische Zusammensetzung:

Fritsche, üb. Verb. d. Harns. mit Schwesels. 243

Kohlenstoff	30,15 C ₄
Stickstoff	17,46 N ₂
Wasserstoff	3,08 H ₅
Sauerstoff	49,31 O ₅
	400.00

100,00.

Die relativen Atomverhältnisse stimmen also hinreichend genau mit der gefundenen Zusammensetzung überein, und man
kann die obige einsache Formel, an deren Stelle man eben so
gut ein Multiplum setzen könnte, wenigstens so lange als die
richtige betrachten, bis sich aus dem genauern Studium der Zersetzungsproducte des Uroxins eine Controle dafür ergiebt.

Hoffentlich geben die Analysen des Purpuramids, die ich bald zu wiederholen gedenke, und des neuen durch Behandlung mit salpetersaurem Silberoxyd entstehenden Körpers hierüber nähern Aufschluss.

Wenn ich mit der Publication dieser Abhandlung nicht bis zur Beendigung dieser Untersuchung wartete, so geschah diess nur, weil ich aus der in Poggendorff's Annalen enthaltenen Abhandlung von Liebig und Wöhler über die Natur der Harnsäure ersah, dass auch sie über die Zersetzungsproducte der Harnsäure durch Salpetersäure arbeiten. Schon ehe diese Abhandlung mir zu Gesicht kam, war ich mit diesem Capitel beschäftigt, und es liegen mir jetzt bereits eine Menge anderer, im Verlauf meiner Arbeit erhaltenen Präparate vor, welche ich aäher zu studiren und in einzelnen Abhandlungen bekannt zu machen nicht unterlassen werde. Ein Resultat nur erwähne ich vorläufig, dass nämlich die Oxurinsäure von Vauquelin gewiss nicht, wie Kodweiss beweisen will, eine Verbindung von Purpursäure und Oxalsäure ist; sie ist jedenfalls eine eigenthumliche Saure, und Kodweiss hat die gründliche Arbeit von Vauquelin viel zu wenig gewürdigt.

XL.

Ueber eine krystallisirte Verbindung der Harnsäure mit Schwefelsäure.

V o n

J. FRITSCHE.

(Bullet. scient. de Petersb. T. IV. p. 99.)

Als ich zur Darstellung von Harnsäure Schlangenexcremente in erhitzter concentrirter Schweselsäure aufgelöst hatte, waren aus dieser Auflösung nach dem Erkalten ziemlich Krystalle in Menge angeschossen. Durch Abwaschen der stalle mit concentrirter Schwefelsäure und nachberiges Auf in einer kleinen Menge derselben erhielt ich sie von Ammoniak frei; denselben Zweck erreicht man durch Auf von reiner Harnsäure in Schwefelsäure.

Die Krystalle der neven Verbindung sind farblos und hen mit grosser Begierde Wasser aus der Luft an; schon eine sehr kleine Menge Wasser werden sie zersetzt und lieren deshalb in der Luft fast augenblicklich ihre Durchsie keit, indem sie sich mit einem weissen Ueberzuge von auschiedener Harnsäure bedecken.

Ber einer Temperatur von ungefähr + 70° C. schmesie, ohne im geringsten zersetzt zu werden, und die erholicke Flüssigkeit gesteht beim Erkalten wieder zu einer stallinischen Masse; erst bei + 130° C. ungefähr fängt die Schlesaure an zersetzend auf die Harnshure einzuwirken.

Der genauen Analyse dieser Verbindung stellen sich Sobwierigkeiten entgegen: die eine besteht darin, dass die stalle auf keine Weise von der anhängenden Mutterlauge zu ben sind, die andere aber in der unvermeidtichen Anzie von Wasser bei der Abwügung, und es muss daher noth dig ein Ueberschuss an Schwefelsäure sowohl als auch an ser erhalten werden. Die Analyse selbst besteht nur in Abscheidung der Harnsäure durch Wasser und Falle Schwefelsäure aus der abültrirten Flüssigkeit durch Chlorbar

Die Mengen der erhaltenen Harnsäure und des schwissenen Baryts betrugen in vier verschiedenen Analysen:

Verbindungs	Harnsäure.	Schwefels.	Baryt
I. 2,998	0,840	5.072	
П. 2,805	0,829	4,695	
HI. 3,687	1,050	6,147	
IV. 2,743	0,783	4,484.	(

Diess beträgt an Harnsäure, Schwefelsäure und aus Verluste sich ergebendem Wasser in Procenten:

Harnsäure.	Schwefelsäure.	Wasser.
I. 28,02	58,15	13,83
11, 29,55	56,67	18,78
III. 28,48	57,30	14,23
IV. 28,55	56,19	15,26
Mittel: 28,65	57,08	, 14,27.

Nach den Analysen von Liebig und Mitscherlich ist Formel für die Harnsäure C_{10} N_8 H_8 O_6 und ihr Atomwicht 2122,428. Darnach ergiebt sich für die Zusammenzung der neuen Verbindung die Formel $\overline{Ur} \gg + 8$ \overline{H} \overline{S} , als mit den Resultaten der Analyse am besten übereinstimmende, e sich aus der Vergleichung der gefundenen mit der nach ser Formel berechneten Zusammensetzung zeigt.

Der Berechnung nach kommen auf 28,65 Harnsäure 54,13 hwefelsäure und 12,15 Wasser, und es ist demnach ein berschuss von 2,95 p.C. Schwefelsäure und 2,12 p.C. Waserhalten worden; so gross aber dieser Ueberschuss auch , so halte ich dennoch die obige Formel für die richtige, nn Ur + 9 H S ist deshalb viel unwahrscheinlicher, weil; weniger Harnsäure (27,76 p.C.) und mehr Schwefelsäure 8,99 p.C.), als in irgend einer der Analysen erhalten wurde, bt.

Die Verbindung der Harnsäure mit der Schweselsäure heint demnach, da das Verhältniss ihrer Sauerstoffmengen 1:4 trägt, nicht als eine salzartige Verbindung, sondern als eine rbindung von Schweselsäurehydrat mit Harnsäure betrachtet erden zu müssen, wie es auch in der Formel ausgedrückt ist.

Was die Darstellung und Reinigung der Harnsäure aus chlangenexcrementen mittelst Schweselsäure betrifft, so scheint ir diese Methode bei weitem die zweckmässigste, leichteste id wohlseilste zu sein. Man erhält aus der schweselsauren uslösung, selbst wenn sie durch organische Körper stark geäunt ist, blendend weisse Harnsäure, wenn man ihr allmählig enig Wasser zusetzt und erst nach dem Absiltriren der zertzten Flüssigkeit mit grösseren Mengen Wasser auswäscht. ie so erhaltene Harnsäure ist compacter und lässt sich leichter swaschen als wenn man die braune schweselsaure Auslösung

^{*)} So glaube ich die Harnsäure am besten zu bezeichnen, da bereits von Berzelius für die Traubensäure angenommen ist.

250 Ueb. Kyan's Methode, durch Quecksilbersublimat

übernahm es, einige Versuche über diesen Gegenstand, zunächst zur ohngefähren Ermittelung der Kosten, anzusteilen. In wie weit es gelang, durch Versuche im Kleinen einen Anhaltepunct in Bezug auf letztern Umstand zu erhalten und welchen unerwarteten Erscheinungen Hr. Lampe bei diesen sorgfaltig angestellten Versuchen begegnete, wird sich aus folgendem Anszuge des von Hrn. Lampe über seine Versuche an das Directorium der Leipzig-Dresdener Eisenbahn abgestatteten Berichtes ergeben, dessen Veröffentlichung der Hr. Verfasser auf meine Bate gestattete.

Der Vorschrift zufolge löste ich 1 Pfund ätzenden Quecksilbersublimat in 6½ Gallonen warmen Wassers auf, wunach sich, da die Gallone zu 8 Pfund angenommen wurde, das Verbültniss des Sublimats zum Wasser berausstellte wie

1 Pfund zu 50 Pfund.

Ich liess mir hierauf 8 Stück 4 Ellen lange möglichst glattbearbeitete Stücken von Langschwellen, wie sie auf der Bahnstrecke von hier nach Althen benutzt werden (im Querschnitte
9 Zoll hoch, 6 Zoll breit), fertigen, und zwar 4 Stück von
möglichst astfreiem Eichen-, 4 Stück von reinem Kiefern-Holze,
und brachte dieselben paarweise je 12 Stunden, 24 Stunden und
48 Stunden lang wagerecht unter die oberwähnte Solution.

Ich setzte die beiden Holzarten dem Eindringen der Feuchtigkeit aus dem Grunde längere und kürzere Zeit aus, um später auf chemischem Wege untersuchen zu können, wie lange sie liegen müssten, um bis auf den Kern vom Quecksilber durchdrungen zu sein.

Um aber die Kosten der Operation zu ermitteln, schien mit nichts als eine genzue Kenntniss nöthig zu sein, wie viel Solution in der ebenberührten genügenden Zeit vom Eichenholze, wie viel vom Kiefernholze verschluckt werde.

Es ergab sich hiernach folgendes Resultat:

Holzarten.	Gewicht vor dem Einle- gen.	Zeit des Lie- gens.	Gewicht nach dem Einlegen.	Differenz, d. h. angezo- gene Solu- tion.
weiches hartes	421/2 Pfd. 591/4 ,	12 Stonden.	44½ Pfd. 58 "	2 Pfd.
weiches hartes	331/8 Pfd. 598/4 "	24 Stunden.	345/ ₈ Pfd. 603/ ₈ ",	1½ Pal.
weiches hartes	413/ ₈ Pro. 58 Pr. 2 Lth.	48 Stunden.	43 1/2 Pfd. 59 Pf. 2 Lth.	21/8 Prd.
weiches bartes	451/4 Pfd. 961/4 n	18 Stunden.	45% Pfd. 1021/4 n	% Pro.

Ich war überrascht, zu sehen, dass das Holz auf schr unregelmässige Art die Lösung einsaugt, dass es beim ersten
Versuche in 12 Stunden mehr als beim zweiten in 24 Stunden,
dass das weiche Holz beim dritten Versuche dreimal mehr als
beim vierten, das harte dagegen umgekehrt beim vierten dreimal mehr als sonst von der Flüssigkeit angezogen hatte.

Ich glaubte, es müsse irgend ein Versehen stattgefunden haben, und schritt detter zu einem neuen Versuche.

Um das Kindringen der Wassertheilchen im Allgemeinen zu erleichtern, insbesondere aber das Quecksilber besser in die der Länge des Holzes nach laufenden Saftröhrchen zu bringen und das Niedersetzen des gelösten Quecksilbers zu hindern, liess ich mir einen hohen wasserdichten Kasten machen, in welchem ich das Holz aufstellte, so dass es vollkommen mit der Flüssigkeit bedeckt war, liess die letztere öfter umrühren, auch am untern Ende fortwährend mittelst eines Hahnes langsam ablaufen, um sie von Neuem wieder aufzuschütten.

Fein gehobelte 4 Ellen lange Langschwellen gaben hierauf folgende Resultate:

Ho!zarten.	Gewicht vor dem Kinlegen.	Zeit des Lie- gens.	Gewicht nach dem Eiulegen.	Differenz oder Gewicht der angeze- genen Flüs- sigkeit.
weiches hartes	63 P. 15 Lth. 119 P. 22 L.	12 Stunden.	72½ P. 2 L. 120 Pfd. 14½ Lth.	9 Pfd. 3 Lth. 24½ Lth.
weiches hartes	773/8 Pfd. 1203/4 ",	24 Stunden.	1211/8 ,,	61'8 Pfd.
weiches hartes	65 Pf. 9 Lth. 128% Pfd.	١	123% Fid.	, –
weiches hartes	531/4 Pfd. 114 Pf. 6 L.	96 Stunden.	55 Pf. 1 Lth. 115½ Pfd.	134Pf. 1 Lth. 1 Pf. 10 Lth.

Da ich diese Versuche mit der grössten Genauigkeit vorgenommen, so stellte sich mir die Gewissheit klar vor Augen,
dass die Eigenthümlichkeit nicht allein der Holzarten, sondera
eines jeden Stückes vom grössten Einsluss auf das Einsaugen
von Flüssigkeit und dass es daher unmöglich sei, durch kleine
Versuche auch nur einen obersächlichen Ueberblick über die
Kosten des Kyanisirens zu erlangen.

248 Auflöslichkeit des Quecksilberoxydes in Wasser.

Producte; aus ihnen kann die Säure nur durch Bindung an eine Base u. s. w. nach der bekannten Methode erhalten werden.

XLII.

Ueber die Auflöslichkeit des Quecksilberoxydes in Wasser.

Im zwei und vierzigeten Bande (8. 459) von Poggendorff's Annalea (heilt Marchand einige Versuche mit, welche die Auflöslichkeit des Quecksilberoxydes in Wasser beweisen sollen. Wenn man eine Einwendung gegen die vollkommene Kvidenz dieser Versuche machen wollte, so könnte diese allerdings daher genommen werden, dass er zu seiner Untersuchung keinen Mercurius praecipitatus per se anwendete, welcher, beiläufig bemerkt, nach den Nachrichten des Herrn H. Rose noch in der Apotheker-Halle zu London, unter der Aufsicht des Hrn. Hennel, wohl dem einzigen Orte auf der Erde, bereitet wird. Hr. F. Bondet bat diese Lücke ausgefüllt #), indem er, um einen jeden Zweifel zu entfernen, Praecipitatus per se, welcher von dem Hrn. Deyeux dargestellt worden. war and sich noch in dem Kolben befand, in welchem man ibs bereitet hatte, in dieser Hinsicht untersuchte. Die fein gepulverte Substanz wurde mit kaltem Wasser geschüttelt bei 100 C. Die abfiltrirte Flüssigkeit färbte Veilchensyrup unzweiselbad grün, wurde aber von Schwefelwasserstoff-Ammoniak nicht verändert. Kochendes Wasser hingegen löste so viel daven sof, dass Veilchensyrup davon stark grün gefärbt und rothes Lackmuspapier gebläget, es selbst aber durch Schwefelwasserstoff-Ammoniak schwarz gefällt wurde. Es ist daber erwiesen, dase das völlig reine Quecksilberoxyd in Wasser ein wenig auflöslich ist.

^{*)} Journal de Pharmacie, T. XXIV. p. 258.

XLIII.

Chemische Nolizen.

V o n

A. WERNER.

- 1) Krystallicht. Werden seuchte Krystalle des salpetersauren Baryts mit Hestigkeit gegen einander geworsen, so
 bemerkt man eine sehr schöne Feuererscheinung in zahllosen
 Funken von weisser Farbe. Trockne Krystalle erzeugen dieselbe in einem kaum bemerkbaren Grade.
- And the state of t

XLIV.

Versuche über Ausführung und Kosten von Kyan's Methode, durch Quecksilber-Sublimat das Holz gegen Fäulniss zu schützen.

Bei dem Baue der Leipzig-Dresdener Eisenbahn, deren Oberbau theilweise nach dem amerikanischen Systeme aus hölzernen auf Querschwellen befestigten Langschwellen mit aufgenagelten Eisenschienen hergestellt ist, kam es in Frage, ob et nicht zweckmässig sein werde, die Langschwellen des Oberbaues nach Kyan's vielbesprochener Methode durch Tränken bit einer Auflösung von Quecksilbersublimat gegen Fäulniss zu schützen? Ein Mitglied des Directorii, Hr. Stadtrath C. Lampe,

250 Ueb. Kyan's Methode, durch Quecksilbersublimat

übernahm es, einige Versuche über diesen Gegenstand, zunächst zur ohngefähren Ermittelung der Kosten, anzusteilen. In wie weit es gelang, durch Versuche im Kleinen einen Anhaltepunct in Bezug auf letztern I metand zu erhalten und weichen unerwarteten Erscheinungen Hr. Lampe bei diesen sorgfaltig angestellten Versuchen begegnete, wird sich aus folgendem Auszuge des von Hrn. Lampe über seine Versuche an das Directorium der Leipzig-Dresdener Eisenbahn abgestatteten Berichtes ergeben, dessen Veröffentlichung der Hr. Verfasser auf meine Bitte gestattete.

Der Vorschrift zufolge löste ich 1 Pfund ätzenden Quecksilbersublimat in 6½ Gallonen warmen Wassers auf, wonach sich, da die Gallone zu 8 Pfund angenommen wurde, das Verbältniss des Sublimats zum Wasser herausstellte wie

1 Pfund zu 50 Pfund,

Ich liess mir hierauf 8 Stück 4 Ellen lange möglichst glatt bearbeitete Stücken von Langschwellen, wie sie auf der Bahnstrecke von hier nach Althen benutzt werden (im Querschuntte 9 Zoll hoch, 6 Zoll breit), fertigen, und zwar 4 Stück von möglichst astfreiem Eichen-, 4 Stück von reinem Kiefern-Holze, und brachte dieselben paarweise je 12 Stunden, 24 Stunden und 48 Stunden lang wagerecht unter die oberwähnte Solution.

Ich setzte die beiden Holzarten dem Eindringen der Feuchtigkeit aus dem Grunde längere und kürzere Zeit aus, um später auf chemischem Wege untersuchen zu künnen, wie lange sie liegen müssten, um bis auf den Kern vom Quecksilber durchdrungen zu sein.

Um aber die Kosten der Operation zo ermitteln, schien mir nichts als eine genaue Kenntniss nothig zu sein, wie viel Solution in der ebenberührten genügenden Zeit vom Richenholze, wie viel vom Kiefernbolze verschluckt werde.

Es ergab sich hiernach folgendes Resultat:

Holzarten.	Gewicht vor dem Einle- gen.	Zeit des Lie- gens.	Gewicht nach dem Einlegen.	Differenz, d. h. angezo- gene Solu- tion,
weiches hartes	42½ Pfd. 59¼ ,	12 Stunden.	44½ Prd. 58 "	2 Pfd.
weiches hartes	331/8 Pfd. 593/4 19	24 Stunden.	345/ ₈ Pfil. 603/ ₈ "	1½ Pfd.
weiches hartes	413/ ₈ Prd. 58 Pr. 2 Lth.	48 Stunden.	43 % Pfd, 59 Pf. 2 Lth.	21/8 Pfd.
weichen hartes	451/4 Pid. 961/4 "	48 Stunden.	45% Prd. 1024 n	5/8 Pfd.

Ich war überrascht, zu sehen, dass das Holz auf sehr unregelmässige Art die Lösung einsaugt, dass es beim ersten
Versuche in 12 Stunden mehr als beim zweiten in 24 Stunden,
dass das weiche Holz beim dritten Versuche dreimal mehr als
beim vierten, das harte dagegen umgekehrt beim vierten dreimal mehr als sonst von der Flüssigkeit angezogen hatte.

Ich glaubte, es müsse irgend ein Versehen stattgefunden haben, und schritt detter zu einem neuen Versuche.

Um das Kindringen der Wassertheilchen im Allgemeinen zu erleichtern, insbesondere aber das Quecksilber besser in die der Länge des Holzes nach laufenden Saftröhrchen zu bringen und das Niedersetzen des gelösten Quecksilbers zu hindern, liess ich mir einen hohen wasserdichten Kasten machen, in welchem ich das Holz aufstellte, so dass es vollkommen mit der Flüssigkeit bedeckt war, liess die letztere öfter umrühren, auch am untern Ende fortwährend mittelst eines Hahnes langsam ablaufen, um sie von Neuem wieder aufzuschütten.

Fein gehobelte 4 Ellen lange Langschwellen gaben hierauf folgende Resultate:

Ho!zarten.	Gewicht vor dem Kinlegen.	Zcit des Lie- gens.	Gewicht nach dem Einlegen.	Differenz oder Gewicht der angeze- genen Flüs- sigkeit.
weiches hartes	63 P. 15 Lth. 119 P. 22 L.	12 Stunden.	72½ P. 2 L. 120 Pfd. 14½ Lth.	9 Pfd. 3 Lth. 24½ Lth.
weiches hartes	773/8 Pfd. 1203/4 ",	24 Stunden.	121/8 ,,	61'8 Pfd.
weiches hartes	65 Pf. 9 Lth. 1283/8 Pfd.	48 Stunden.	80 Pf. 11 L. 1293/4 Pfd.	15 Pf. 2 Lth. 13% Pfd.
weiches hartes	531/4 Pfd. 114 Pf. 6 L.		55 Pf. 1 Lth. 115½ Pfd.	134Pf. 1 Lth. 1 Pf. 10 Lth.

Da ich diese Versuche mit der grössten Genauigkeit vorgenommen, so stellte sich mir die Gewissheit klar vor Augen, dass die Eigenthümlichkeit nicht allein der Holzarten, sondera eines jeden Stückes vom grössten Einsluss auf das Einsaugen von Flüssigkeit und dass es daher unmöglich sei, durch kleine Versuche auch nur einen oberstächlichen Ueberblick über die Kosten des Kyanisirens zu erlangen.

\$58 Ueb. Kyan's Methode, durch Queksilbersublimat

Auf feuchtem Boden mag das Holz ein mehr lockeres Gewebe bekommen, ohne dass man diess bei oberstächlicher Untersuchung desselben zu unterscheiden im Stande wäre. Auch muss
die grössere oder geringere Menge der für Feuchtigkeit undurchdringlichen Harztheilchen im Kiefernholze von Einstuss sein,
endlich würde jedenfalls bei der Behandlung im Grossen bei nur
grob abgehobeltem durch Lust und Sonne aufgerissenem Holze
ein noch weit ungünstigeres Ergebniss zum Vorschein kommen.

Was die Kosten der Operation anlangt, so ist es bekannt, dass Quecksilber ein stets gesuchter, oft seltener Artikel ist, auf dessen Preis selbst bei grossen Quantitäten nur wenig abzudingen sein möchte. Auf eine Anfrage bei der anerkannt ersten Fabrik von Quecksilber - Präparaten, ob man grosse Quantitäten von vielleicht nicht ganz reinem Sublimat bedeutend billiger kaufen würde, erbielt ich zur Antwort, dass höchstens ein Nachlass von 1% gewährt werden könnte. Die Calculation würde sich folgendermaassen stellen:

Zu 1000 Gallonen oder 8000 Pfd. Wasser
gehören 160 Pfd. Merc. sublim. à 36½ gr. = 243 Rthir. 8 gr.
ab 1% Vergütung 2 ,, 10 ,,
240 Rthir. 22 gr.
8000 Pfd. Solution 250 Rthir. —
Pfd. 1 9 Pfg.

Nehmen wir an, dass die Elle weiches Holz im Durchachnitt anziehen würde 3 Pfd. Solution, so würde sie zu kyanisiren kosten 2 gr. 3 pf. —

Beim harten Holze käme man mit der Hälfte, also f gr. 11/2 Pf. für die laufende Elle durch. —

Und so würde demzufolge die deutsche Meile à 16000 Etien gerechnet zu kyanisiren kosten:

von weichem Holze (2 Schwellen) 3000 Rthlr. von bartem Holze (desgl) 1500 ,,

Diese Summen übersteigen wohl jedenfalls alle früher gehegten Erwartungen; so hoch sie aber sind, sind sie als auareichend noch nicht einmal mit Gewissheit anzunehmen, da ich
ohngeachtet aller angewandten Sorgfalt eigentlich nur zu der
Ueberzeugung gekommen bin, dass die geringsten Ungleichheiten im Holze oder dessen innerer Beschaffenheit alle Calculatio-

nen zu Schänden machten, und dass daher die Annahme von 3 Pfund für d. 1 Elle Verlust vielleicht noch nicht ausreichen dürste.

So weit die Mittheilung des Herrn C. Lampe. Derselbe hatte die Güte, mir Proben der kyanisirten Hölzer zuzustellen, und veranlasste mich, zu untersuchen, in wie fern dieselben durch das 1—4 tägige Liegen in der Sublimatlösung ganz oder theilweise von derselben durchdrungen sein möchten. In der That würde das Verfahren gewiss wenig versprechen, wenn das Eindringen des Sublimats nicht wenigstens bis zu einiger Tiefe erfolgte.

Zur Prüfung wählte ich ein sehr einfaches Verfahren. Ich trankte namlich die Querschnitte der mit der Lösung behandelten Hölzer mit Schweselwasserstoffammoniak. Die Stellen, in welche der Sublimat eingedrungen war, färbten sich bierbei mehr oder weniger tief schwarz, während die übrige Holzmasse ihre Farbe behielt. Dieses Verfahren legte sofort vor Augen, dass das Quecksilbersalz nur in äusserst geringer Menge in das Holz eingedrungen war. Die harten Hölzer zeigten nur einen 2-3 Linien breiten schwarzen Rand. Das Innere war ganz unberührt geblieben, und nur wo das Holz feine Risse hatte, schwärzten sich die Umgebungen von diesen. weichen Hölzer zeigten ein etwas besseres Verhalten und der schwarze Rand war breiter, und hier und da erschienen Strahlen, mit der breiteren Basis vom Rande ausgehend und nach dem Kerne des Holzes zu verlaufend. Indessen war auch diess nur bei einigen Stücken der Fall, die meisten hatten blos einen schwarzen Rand. Hieraus ergiebt sich, dass die Lösung schon in den äussersten Schichten des Holzes ihren Sublimatgehalt an dasselbe abgegeben hatte und bloses Wasser in das Innere eingedrungen war.

Wie unvollständig diese Mittheilungen in mancher Beziehung auch sein mögen, so zeigen sie wenigstens, dass die
Kyan'sche Methode in ihrer Ausführung Schwierigkeiten begegnet, von denen in den tausendfältig ohne Prüfung wiederholten Vorschriften und Anpreisungen derselben nirgends die
Rede ist. Durch öftere Wiederholung des Tränkens der Hölzer
mit der Sublimatlösung würde sich vielleicht eine vollständige
Durchdringung bewirken lassen. Es ist aber klar, dass die Kosten dann jeden Vortheil überwiegen müssten.

XLV.

Zusammenselzung des Bleismylates.

Aus einem Schreiben des Hrn. Payen an Hrn. Dumas.

(Compt. rend. VI. p. 750.)

. Bleiam	ylate 1,025	0,907	0,894	0,988	•	•
•	(Oxyd	0,649	0,528	0,536	0,630	
gaben	Kohle	0,178	0,180	0,167	0,178	
	Wasser	0,198	0,199	0,191	0,180.	
Die organi-		1			-	Mittel.
sche Sub-	(Kohlenstoff	47,34	47,49	46,64	47,48	47,23
stanz enthielt	Wasserstoff	5,85	5,83	5,89	5,83	5 ,85
in 100 Thei-	Sauerstoff	46,81	46,68	47,47	46,69	46,91.
lan	•	•	-	•	•	•

Die zur ersten Analyse angewandte Substanz war mit reiner Stärke dargestellt worden, welche ich mit dem Hundertfachen ihres Gewichts an kochendem Wasser behandelt und dann gänzlich, ohne vorher durch Filtration etwas zu trennen, mit Bleioxyd verbunden hatte.

Die dréi folgenden Analysen wurden mit zwei anderen Amylaten mit einer filtrirten Amylumlösung dargestellt.

Die Temperatur der Austrocknung im ersten Versuche war 135° während dreier Stunden im trockenen leeren Raum. Bei den folgenden Versuchen war die Temperatur 170° . Die erste und dritte Analyse habe ich in Verbindung mit Hrn. Schmershall ausgeführt, die zweite hat Hr. Schmershall allein gemacht. Die Formel C_{12} H_{18} O_{9} würde folgende Resultate geben:

					Berechn.	Gef.
$\mathbf{C_{12}}$	•	•	•	9182 ==	47,52	47.23.
H ₁₈	•	•	÷	1123 =	4,83	5 ,8 5
				900 ==		

XLVI.

Bereitung von Zinnoxydul.

Nach Sandall (Phil. Mag. Febr. 1838) giebt folgendes Verfahren das reinste Zinnoxydul. Es wird Zinnchlorür durch Auslösung von Zinn in Salzsäure mit der Vorsicht bereitet, dass man einen grossen Ueberschuss an Metall anwendet. Die Auslösung wird dann mit einem Stücke Zinn, um die Bildung von Chlorid zu vermeiden, zur Trockne abgedampft. Nach Ent-

fernung des Zinns wird die Chlorverbindung gewogen und in einem Mörser mit ihrem Aequivalent oder etwas mehr an krystallisirtem kohlensauren Natron zusammengerieben. Die Mischung wird bald flüssig; man bringt sie dann in eine Abdampsschale und erhitzt sie auf dem Sandbade unter öfterem Umrühren, bis sie durchaus schwarz geworden ist. Sie wird dann mit siedendem Wasser gewaschen, filtrirt und bei gelinder Wärme auf dem Sandbade getrocknet. Das so bereitete Oxydul ist sehr schön blauschwarz oder schieferfarbig; es ist sehr leicht löslich in Salzsäure, und wenn es an der Luft bis zum Dunkelrothglühen erhitzt wird, so fängt es Feuer und verbrennt zu Zinnoxyd.

XLVII.

Preisaufgaben der holländischen Gesellschaft der Wissenschaften zu Harlem.

Aus dem der Redaction so eben zugekommenen Extrait du Programme de la société hollandaise des sciences à Harlem pour l'année 1838, ergiebt sich, dass keine der im rigen Jahre ausgeschriebenen Preisfragen genügend beantwortet worden ist. Die Gesellschaft wiederholt daher für die folgenden Jahre mehrere der älteren Fragen und fügt denselben einige neue hinzu, die vor dem 1. Januar 1840 zu beantworten sind. Wir heben davon diejenigen aus, welche für den Chemiker ein specielles Interesse haben.

zur Erklärung der Erscheinungen im lebenden Körper gezoger werden können?

2) Weshalb ist in den Hohöfen die Anwendung der erhitzten Luft bei sehr hohen Temperaturen so vortheilbaft? Kann die erhitzte Luft mit Vortheil bei anderen Operationen angewandt werden, denen man das Eisen zu verschiedenem Behafe unterwirft, ausser denen, wo sie schon im Gebrauch ist? Kann endlich ihre Anwendung mit Vortheil die der kaiten Luft bei der Fabrication anderer Substanzen, ausser dem Eisen, wo nie noch nicht angewandt worden ist, ersetzen?

Literatur.

Runge, das flache Lehmdach und der elastische Theerfirniss, nebel einer chem. Analyse des Steinkohlentheers. Berim. 8 Gr

Parkes, chemischer Katechismus. Nachträge zur dritten Auflage. Weimar. 12 Gr.

Kast, die Fabrication des Berlinerblaves. Quedlinb. 10 Gr.

Renaud, Fabrication des Schlesspulvers. Quedlinb. 16 Gr

Berzelius, Lehrbuch der Chemie. Uebersetzt von Wöhler. 3te Auflage. B. S. Dresden. u. 3 Thir. 12 Gr.

Juch, angewandte Chemie. Lief. 4.

12 Gr.

Geber, praktische Auweisung, den Runkelrübenzucker, Weizenund Kartoffelstärke u. s. w. selbst zu fabrieiren. Leipz. 12 Gr.

Otto, Dr. F. J., Lehrbuch der rationellen Fraxis der landwirthschaftlichen Gewerbe, enthaltend die Bierbrauerei, Branntweinbrennerei, Hefenfabrication, Liqueurfabrication, Essigfabrication, Stärkefabrication, Stärkzuckerfabrication und Runkelrübenzuckerfabrication. Zum Gebrauche bei Vorlesungen über landwirthschaftliche Gewerbe und zum Selbstunterrichte für Landwirthe, Cameralisten und Techniker. Mit fünf Kupfertafelt. Braunschweig bei Vieweg und Sohn. 1898.

Wöhler, Dr. F., Grundriss der Chemie. Unorganische Chemie. Fünfte Auflage. Berlin bei Duncker und Humblot. 1838.

Theoretisch-praktische Anleitung zur Bereitung und technischer Benutzung des Neusilbers u. s. w. Von F. Auberten, Silber arbeiter und Neusilberfabricant. Mit Abbildungen. Ulm 1838 Ebnersche Buchhandlung.

Druckfehleranzeige.

In Heft 10 (14. Bandes 2. Heft) p. 104. Z. 24. I. Camphen statt Campher.

XLVIII.

Arsens zu den fellen Gelen.

Von

Hago Rrinsca. #)

Untersuchung der Verbindungen des Schwefels mit den Oelen (m. s. dieses Journal Band 13. S. 136) veranmich, auch das Verhalten der anderen dem Schwefel chenden Stoffe, nämlich des Phosphors, Chiors, Jods, und des dem Arsen verwändten Antimons zu untersuchen; die Kenntniss darüber noch sehr beschränkt ist und sich der auf allgemeine Angaben gründet, welche sogar Unkeiten enthalten. Wenn nun auch durch diese Versuche neuen Verbindungen, wie die des Schwefelwasserstoffes im Pyrofettüther, entdeckt worden sind, so dienen sie doch das Verhältniss der fetten Oele zu den erwähnten Stofdgermassen zu erhellen.

Phosphor und fette Oele.

In Theil Phosphor wurde mit 4 Theilen Leinöl in einem en, welches mit einer Gasentbindungsröhre versehen, erSobald die atmosphärische Luft aus dem Apparate durch tre ausgetrieben war, entwickelten eich keine Gasblasen entwichen zuerst Wasserdämpfe, hierauf folgte der ümliche, die Augen relzende Dampf der brenzlichen re. Die Farbe des Phosphors änderte sich, sobald die ntur bis zum Kochen des Oeles gestiegen war, und sehön carmoisinroth. Es destillirte Phosphor und brenzDelsäure über, indem sich nur sehr wenig Gas entwikwelches sich aber nicht an der Luft entzündete, also kein horwasserstoffgas zu sein sebien, ob es gleich nach PhosDeh; angezündet, verbraunte es mit blauer Flamme; es

Lu einigen früheren Abbandlungen, in diesem Journale sowohl Buchner's Repertor. d. Pharm., ist der Name des Berrn Anrichtig (Reimsch statt Reinsch) gedruckt. d. H. war wahrscheinlich Kohlenwasserstoffgas, welches immer en steht, so lange das Oel noch nicht ins bestigste Kochen gekommen ist; sobald aber letzteres geschieht entwickelt sie sogleich Oelgas.

Die Ursache, warum bierbei kein Phosphorwasserstoff entsteht, mag eines Theils in der geringen Verwandtschaft 🐽 Phosphore zum Wasserstoffe liegen, so dass das Oel nicht zo abnliche Weise wie mit Schwesel zersetzt wird, da die Oelsäus mit dem Phosphoroxyd keine äbnliche Verbindung einzugehe vermag wie mit dem Schwefeloxyd; andern Theils aber von züglich darin, dass die Temperatur des kochenden Oeles 🎏 die Bildung des Phosphorwasserstoffgases zu hoch ist, so da wenn auch eine solche Verbindung vor sich gehen sollte, die sogleich wieder zersetzt würde, da bekanntlich jenes Gas dur Erhitzen in Phosphor und Wasserstoffgas zerfällt. Da ich keit weiteres Resultat wahrnehmen konnte, so unterbrach ich 🎳 Process; der Phosphor war gegen das Ende der Erhitzu dunkelrother und zäher geworden. Ich goss das Gel von de rothen Phosphor ab; aus dem Oele setzten sich Phosphortröm chen nieder; nach völliger Erkaltung hatte sich eine bede tende Menge Phosphor in flockigen weissen krystallinisch Häufchen abgesetzt; das Oel reagirte stark sauer, stiess die weisse Dämpfe an der Luft aus; etwas davon, in Wasser 🔊 tropft, wurde emulsionsartig und es entstand ein ganz eigenthür licher, gurkenähnlicher Geruch. Die rothe Masse entzund sich weit langsamer als Phosphor, indem man sie anhalte auf raubem Papier reiben konnte, ohne dadurch entzündet werden. Für sich in einem Retörtchen erhitzt, entzügdete sich; es destillirte Phosphor über; im Halse der Retorte set pleh ein gelbbraunes Pulver an, welches eich, sobald es die Luft kam, freiwillig entzündete; auf dem Boden des 😂 fasses blieb etwas rothes Phosphoroxyd zurück. Die übrig 💣 bliebene rothe Phosphormasse und das Oel wurden abera In einem schicklichen Gefässe erhitzt; als die Temperatur zum hestigen Kochen des Oeles vermehrt worden war, wurd die Dämpfe in der Vorlage nicht alle condensirt und entzünd ten sich freiwillig an der Luft, indem sie mit einer am Gran grünlich leuchtenden, aber stark russenden Flamme verbrat ten; diese Selbstentzundung scheint aber keinesweges ent

hendem Phosphorwasserstoffgase zuzuschreiben zu sein, sondern der in Dämpfen verstüchtigte Phosphor entzündete sich an der Luft, wodurch auch die Oeldämpfe angezündet wurden.

Nachdem die Hitze bis zum Zusammenschmelzen des Kolbenbodens verstärkt worden war, blieb eine glänzende Kohle zurück, welche Phosphor enthielt und aus der sich mittelst Wasser etwas Phosphorsäure ausziehen liess.

Gieiche Theile Phosphor und Rindstalg wurden mit einender erhitzt; der Phosphor wurde, nachdem der Talg eine Weile gekocht batte, roth; es destillirten die gewöhnlichen Producte bei der Destillation des Talge über, indem sich dabei fast gar kein Gas entwickelte. Als die Hitze sehr hoch gestiegen war, entzündeten sich die Dämpfe nicht freiwillig, wie beim Leinöl; eine phosphorbaltige Kohle blieb zurück.

Ergebniss.

- 1) Der Phosphor geht mit den Oelen keine ähnliche Verbindung wie der Schwefel ein, sondern destillirt fast unverändert über.
- 2) Er wird durch Kochen mit Oel, ähnlich dem Schwefel, ber nur in sehr geringer Menge, in rothes Oxyd verwandelt.
- 3) Er theilt mit dem Schwefel das gleiche Verhalten, aus der kochend bereiteten Auflösung des Geles sich in krystallinischem Zustande auszuscheiden, was merkwürdig ist, da dieser Stoff ausserdem keine grosse Neigung zur Krystallisation zeigt.
- 4) Bildet sich beim Kochen des Phosphors mit den Oelen kein Phosphorwasserstoffgas.
- 5) Hält die zurückbleibende Kohle immer einen The Phosphor hartnäckig zurück.

Chlor und fette Oele.

Als ich einmal bei der Chlorgasentwicklung auf die Mischung in dem Kolben, um das Uebersteigen der Masse zu verhindern, etwas Mandelöl gegossen hatte, fand ich, nachdem die Operation beendigt war, die Wände des Kolbens mit einem weissen Ueberzug bekleidet. Nachdem ich denselben abgelöst und mit beissem Wasser wohl ausgewaschen hatte, besass er eine grosse Zähigkeit, so dass er sich in lange seidenglänzende Fäden ausziehen liess; nach völliger Erkaltung war er sehr spröde, hatte einen glasartigen Bruch, zwischen den Fingern-

liess or sich nach und nach erweichen und kneien wie Wachs welchem er überhaupt, bis auf die ausgezeichnete Zühigkeitsehr ähnlich war; man könnte ibn deshalb Chlorwachs nennen. Er besaas übrigens weder Geschmack noch Geruch; im Wasser sank er unter, war also specifisch schwerer als dieses. Wenn er einige Zeit geschmolzen worden war, um ihn von allem anhängenden Wasser zu befreien, und hierauf um eines Baumwollendocht gewickelt wurde, so war er nur schwer zu entzünden, brannte dann mit einer an der Basis grünlichen Flamme, welche aber durch die sich zugleich entwickelnden salzsauren Dämpfe hald wieder verlöscht wurde, Weingeist von 75 p. C. ist das Chlorwachs fast unlöslich, etwas mehr in kochendem; die kochend bereitete Lösung wird nach dem Erkalten wieder trübe und setzt weisse Flöckchen ab; in Aether ist es in grosser Menge vollkommen löslich, eben so in fetten und ätherischen Gelen; nuch in kochendem Wasser scheint es einigermaassen außöslich zu sein; man kann es mit einer Auflösung von kohlensaurem Kali Kochen, oder mit Ammoniakliquor digeriren, ohne dass es merklich verändert würde; Kali und Ammoniak nehmen aber dabei bedeutend viel Salzsäure auf. Von ätzendem Kaliliquor wird es mit Hinterlassung einer gelblich-braunen schmierigen Materie ziemlich leicht verseift; wird diese Seifenlösung mit Schwefelsäure nicht vollkommen gesättigt, so entsteht eine weisse milchige Trübung. welche sich nach einigen Tagen zu krystallinischen Gruppen zusammensetzt und wahrscheinlich ein Rachsaures Kalisalz mit der Chlorwachssäure ist; übersättigt man hingegen die Seife sogleich mit Schwefelsäure, so scheiden sich zusammenbackende gelbe Flocken aus, welche ein klebendes ziemlich weiches Hars bilden.

Kochende Salpetersäure scheint nicht darauf zu wirken; es wird kaum etwas salpetrige Säure entwickelt, und nachdem man das Wachs wieder in kochendem Wasser umgeschmolzen hat, erscheint es unverändert.

Wird es mit englischer Schwefelsäure übergossen und ein mit Ammoniak befeuchteter Glasstab darüber gehalten, so entwickeln sich keine Dämpfe von Salmiak; sobald man aber die Mischung erwärmt, entwickelt sich Salzsäure in grosser Menge die Sobwefelsäure wird gelblich und später braun gefärbt; ennt man das Wachs wieder von der Säure, so erscheint es schwach braun gefürbt; durch Umschmelzen in kochendem Wasur wird es in seinen ersten Zustand zurückgeführt.

Erhitzt man das Chlorwachs für sich in einem Retörtchen, schmilzt es sehr leicht, fängt an zu kochen, wird schnell chwarz, es entwickeln sich weisse Dämpfe von Salzsäure in rosser Menge und eine eigenthümlich riechende, chlorhaltige, renzliche Fettsäure destillirt nebst etwas Wasser über; es entickelt sich Oelgas, welches mit grünlich-glänzender Flamme orbrennt, und zuletzt bleibt eine geringe Menge glänzender klorhaltiger Kohle zurück.

In was für einen Körper das Oel durch die Einwirkung es Chlors verwandelt werde, ist vor der Hand nicht genam a bestimmen, da letzteres dem neuen Körper nicht ohne desen Veränderung zu entziehen ist; wenigstens wird hierbei wester Oel- noch Stearinsäure gebildet, denn in diesem Falle müsste no ja durch Verseifung des Chlorwachses und Uebersättigung it Schwefelsäure diese Säuren erhalten, während man einen genthümlichen harzartigen Stoff, welchen man Oelharz (Oleo-usm) nennen könnte, erhält. Das Chlor scheint hierbei auf losten des Wassers in Salzsäure und das Oel durch Aufnahme in frei werdenden Sauerstoffes in eine sauerstoffreiche wachstige Substanz verwandelt zu werden, welche sich mit der alzsäure zu Chlorwachs verbindet.

Ich schlug verschiedene Wege ein, um diesen Körper is tösserer Menge zur Untersuchung zu bereiten, welche alle tolglos waren, und selbst, nachdem ich den Versuch genaute das erstemal zu wiederholen glaubte, gelang mir es nicht, tselbe Substanz zu gewinnen, sondern ich erhielt nur eine bemierige zähe Masse. Endlich bemerkte ich, dass der Fehrdarin lag, dass ich stets zu viel Oel anwendete. Meine dormischung bestand nämlich immer aus 2 Unzen Kochsalz, Unzen Braunstein, 13/4 Unzen Schwefelsäure, welche mit tem gleichen Gewichte Wasser verdünnt war; gose ich nun Unze Mandelöl auf die Muschung, so schien im Anfange Einwirkung des Chlors auf das Oel sehr gering zu sein, der grössere Theil des Oeles zusammenhängende Kugels dete, welche dem Gase nur wenig Oberfläche zur Einwirkung reboten; sobald aber das Gas eine Zeit lang das Oel durch-

strichen hat, so fängt es an zu schäumen wie Seife und steigt gern über; wenn aber die Gasentwicklung beendigt ist, so ist des Oel nur in eine schmierige Masse verwandelt worden Nimmt man auf dieselbe Chlormischung 1½ Drachmen Mandelöl, so erhält man eine zähe pflasterähnliche Masse, und werden endlich nur 2 Scrupel genommen, so erhält man die feste Wachs, dessen Gewicht gewöhnlich um ⅓ grösser ist als das des angewandten Oeles; dabei ist noch zu bemerken dass man keinen zu engen Kolben nehmen darf, damit das Och nur eine ganz dünne Schicht über der Flüssigkeit bilde; meine Entwicklungsgefässe hatten immer gegen 4 Zoll Durchmesser.

Uebrigens sind nicht alle Oele fähig, mit dem Chlor Wacht zu bilden; Rindstalg und Schweineschmalz bilden, auf dieselbt Weise behandelt, nur schmierige, Leinöl und Mohnöl zähe tert pentinähnliche Massen; nächst Mandelöl gelingt es noch auf besten mit Richnesöl.

Lässt man Chlorges in Oel streichen, so verbindet sie des Chlor in grosser Menge damit; dabei kann man deutlich die Bildung der Chlorverbindung beobachten, indem sich fortwährend von der oberen Oelschicht ein schwereres Oel nach der Boden des Gefässes seukt; dabei erwärmt sich das Oel immemehr, so dass es zuletzt ins Kochen geräth; nach und nach wird es gelb und endlich braun, sehr zähe wie Copaivabalsam es nimmt einen eigenthümlichen nicht unangenehmen Geruch an. Destillirt man dieses Oel, so entwickelt sich sehr viel öbbildendes und salzsaures Gas, welches mit grünlicher Flams verbrennt; ein grünlich braunes Oel gebt mit über, welche gegen das Ende der Destillation butterartig wird; eine glüszende ohlorhaltige Kohle bleibt zurück. Lässt man hingegundas Chlorgas in Oel streichen, welches man beständig abkühl so wird das Oel im Anfange ganz entfächt, später etwas gelblich

Wird Chlorgas in Wasser geleitet, auf welchem eine düns Oelschicht schwimmt, so wird das Oel schneil und vollkommt entfärbt; en wird immer schwerer und senkt sich zu Bodes erhitzt man nun das Wasser, so steigt das Oel wieder in di Höhe, und wenn man die Operation lange genug fortsetzt und nur wenig Oel genommen hat, so entsteht zuletzt Chlorwachs daraus geht hervor, dass zur Bildung dieses Kürpers Wassel

nothwendig sel; die erhöhte Temperatur ist zur Flüssighaltung des Oeles nöthig.

Erhitzt man Leinöl in einem tubulirten Retörtchen zum Kochen und lässt Chlorgas auf das Oel strömen, so verbindet sich das Gas unter starkem Aufschäumen mit demselben; dabei wird es schnell schwarz; es entwickelt sich sehr viel salzsaures Gas und Oelgas und ein grünlich-braunes Oel von eigenthümtichem Geruch destillirt über; eine chlorhaltige Kohle bleiht zurück. Lässt man die sich entwickelnden Gase in Wasser streichen und sättigt dieses bierauf mit Natron, so erhält man nur Kochsalz. Die Salzsäure scheint sich demnach nicht mit dem Pyrofettäther zu einer constanten Verbindung verbinden zu können, da, wenn auch wirklich eine solche möglich wäre, diese durch die grosse Verwandtschaft des Wassers zur Salzsäure sogleich wieder aufgehoben würde.

Jod und fette Oele.

Die Einwirkung des Jods auf die fetten Oele ist weit geringer als die des Chlors; die Erscheinungen bei ihrer Verbindung sind übrigens fast ganz dieselben wie mit Chlor. Das Jod löst sich in den Oelen in grosser Menge auf, wobei diese braun und zäher werden.

Ein Theil Jod wurde mit 3 Theilen Leinöl zum Kochen erhitzt; dabei verstüchtigte sich im Anfange etwas Jod, bierauf destillute brenzliches vom Jod braun gefärbtes Oel über; zu gleicher Zeit bildeten sich dicke weisse Nebel von Hydriodsäure, später ging ein dicklicheres gelbes Oel über; eine jodhaltige Kohle blieb zurück. Die Zersetzung geht also ganz wie beim Chlor vor sich; es bildet sich Jodwasserstoffgas auf Kosten des Oeles und ein Theil Jod wird unzersetzt versüchtigt.

Drei Theile Jod, ein Theil Mandelöl wurden mit 6 Theilen Wasser in einem Kölbehen gekocht; es destillirte der grössere Theil des Jods unverändert ab; das Wasser wurde einmal ganz braun gefärbt, indem die entstehende Hydriodsäure Jod auflöste; durch fortgesetztes Kochen wurde jedoch alles Jod wieder ans dem Wasser vertrieben. Nach dem Erkalten war das Oel zu Boden gesunken, braun geworden; es hatten sich zähere Klümpchen in demselben gebildet, die wahrscheinlich eine ähnliche

Arsenik und fette Ocle.

In der 3. Auflage des Lehrbuchs der Chemie von Berzelius, B. III. S. 72 beisst es: "wird Arsenik mit fetten.
Oelen gekocht, so erhält man eine dunkle pflasterähnliche Masse,
die einen unangenehmen Geruch verbreitet." Diese Stelle liese
mich vermuthen, dass das Arsen eine ähnliche Verbindung mit
den fetten Oelen eingehe wie der Schwefel und dass bei der
Zersetzung dieser Masse vielleicht Arsenwasserstoffgas entwikkelt werde. Ich stellte darüber folgende Versuche an.

a) Gleiche Theile höchst fein zerriebenes und vom Suboxyd möglichst befreites Arsen und Rübsamenöl wurden in einer Retorte nach und nach erwärmt und einige Zeit bei geringer Hitze digerirt; hierauf wurde die Wärme his zum Kooben des Oeles vermebrt; der Retortenhals mündete in eine mit Wasser gefüllte Glasschale, um das sich entwickelnde Gas auffangen zu können. Als das Oel einige Zeit aufgewallt hatte, bemerkte ich, dass die sich entwickelnde Gasart vom Wasset absorbirt worde, welches wahrscheinlich Wassergas war; indem Moment aber, wo das Oel entwässert war, entstand ein leerer Raum in der Retorte, da das Oel selbst noch nicht ins Kochen gekommen, und es wurde etwas Wasser in dieselbe gezogen, wodurch eine heftige Explosion entstand; da ich mich zum Glücke gerade gehückt hatte, um die Entwicklung des Gases zu beobachten, so wurde ich von dem kochenden Oele und den Glassplittern nicht getroffen, welche hoch in die Luft geschleudert wurden; ein anderer Theil des Oeles entzündete. eich sogleich und verbrannte mit röthlicher Flamme; nach der Verglühung der Kohlen war der kleine Windofen mit einem feinen spinnwebartigen Gewebe von arseniger Säure überkleidet, während in der Nähe des Rostes die schönsten Octaeder von arseniger Säure angeschossen waren. Dieser Gefahr kann, man sich übrigens leicht überheben, wenn man mit der Gasauffangung bis zur Entwicklung der Oeldämpfe wartet. wiederholte pun die Operation mit grösserer Vorsicht; es entwickelte sich im Anfange der Destillation etwas Kohlenwasserstofigas, später Oelgas; zu gleicher Zeit destillirte brenzliche Fettsäure mit über, das Oel kookte dabei ganz ruhig und schien

Gasarten noch in dem überdestillirten Oele konnte Arsen gefunden werden; erstere wurden nach der Methode von Marsh, indem ich das aus einer feinen Spitze strömende Gas anzündete und ein Porcellanstück an die Flamme hielt, untersucht; es wurde keine Spur von metallischem Anslug bemerkt, eben so wenig reagirte Chlorgas und Sublimatlösung daraus.

Nach Erkaltung des Apparates war das in demselben zurückgebliebene Oel salbenartig, hatte eine graue Farbe, besass durchaus keinen andern Geruch als den die Oele besitzen, wenn sie bis zur Zersetzung erhitzt werden. Um nun zu erfahren, ob in dem Oele Arsen aufgelöst sei, erhitzte ich es nochmals bis zum Kochpuncte und filtrirte es hierauf durch ein doppeltes Filtrum; es lief ein vollkommen klares gelbes Oel durch, welches nach der Erkaltung gelieferte; es besass einen etwas widerlichen brenzlichen Geruch und Geschmack. Ein Theil desselben wurde einige Zeit mit Wasser gekocht; das abfiltrirte Wasser wurde vom Schwefelwasserstoffgas gelb gefärbt; wurde das Wasser zuvor mit Salzsäure angesäuert, so sielen bald Flocken von Schwefelarsen nieder. Ein Theil des Oeles, mit Wasser und etwas Salpetersalzsäure gekocht, hierauf mit Schweselwasserstoffgas in Berührung gebracht, gab ein etwas reichlicheres Präcipitat von Schwefelarsen; aus 100 Theilen Oel wurden 9,5 Schweselarsen, welches 0,395 arseniger Säure oder 0,311 Actallischem Arsen entspricht, erhalten. Das Arsenik scheint also nicht, wie Einige vermuthet haben (s. Buchner's Repertorium f. d. Pharmacie, B. 59. S. 290), für sich in den etten Oelen löslich zu sein, sondern bei der Kochung mit dem dele wird es zum Theil in arsenige Säure verwandelt, welche van mittelst angesäuertem Wasser dem Oele vollständig entiehen kann.

Das mit dem Arsen in der Retorte zurückgebliebene Oel rhitzte sich abermals, es ging ein grünliches butterartiges Oel iber, später bei Glühung der Retorte sublimirte Arsenik. Ein grosser Theil des Arsens war mit der Oelkohle als eine graue Masse auf dem Boden sitzen geblieben, diese Masse war mit einem dendritenartigen Ueberzuge von metallischem Arsen von dusgezeichnetem Glanze bekleidet, auch fanden sich kleine Körn-

chen von Arsen in der Masse, die also doch durch Zusammenschmelzung des Metalls entstanden zu sein scheinen.

Gleiche Theile Mandelöl und Arsen wurden in einer Poticellanschale einige Stunden lang in einer der Oelkochhitze nad bekommenden Temperatur erhalten und dabei öftere umgerühte um zu bemerken, ob vielleicht bei Mitwirkung der Luft jede pflasterähnliche Verbindung hervorgebracht werden könne. 🌃 dem Oele stiegen Blasen auf, welche beim Zerplatzen die Obernache mit einer Regenbogenhaut überzogen, was aber nur das von herkam, dass fein zertheiltes Arsen im Augenblicke der Berührung mit der Luft oxydirt wurde. Das Oel wurde zum Kochen erhitzt und ungefähr eine Viertelstunde darin erhalten hierant wurde es kochendheiss filtrirt, es lief fast farblos durch das Filtrum, hatte wenig an Consistenz zugenommen und besaus einen eigenthümlichen brenzlichen Geruch, nach dem Erkalten warde es trübe und arsenige Saure schied sich als feines Palver aus. Mit salpetersalzsäurehaltigem Wasser gekocht und mit Schwefelwasserstoffgas behandelt, ergab sich ein reichlicher Arsengehalt.

Die Resultate, welche aus dieser Untersuchung hervorgehen, sind:

- 1) Arsenik ist nicht wie Schwefel und Phosphor in der fetten Oelen für sich löslich, es wird aber durch Kochen mit Oelen in geringer Menge oxydirt und als arsenige Säure in dies sen aufgelöst.
- 2) Durch Erhitzung von Oelen und Arsen wird kein Arsenwasserstoffgas gebildet, da wahrscheinlich die Temperatur ziehoch ist, so dass, falls noch Arsenwasserstoffgas gebildet, die ses sogleich wieder zersetzt würde.
- 3) Das Arsenik bildet mit den fetten Oelen keine pflasterähnliche Verbindung; was man dafür angesehen, war wahrscheinlich nur eine mechanische Mengung von Arsen mit eines durch das Kochen verdickten und zähe gewordenen Oele.

Antimon mit fetten Oelen.

Die Versuche mit Antimon und Gelen wurden gant auf dieselbe Weise wie mit dem Arsen vorgenommen; dabe wurde weder Antimonwasserstoffgas noch eine Verbindung von Antimon mit Gel bewerkstelligt. In dem mit dem Antimon gokochten Oele liessen sich durch Auskochung mit Wasser keine Spuren von Antimon mittelst Schweselwasserstoff entdecken; als ich aber das Oel mit salpetersalzsäurehaltigem Wasser gekocht hatte und Schweselwasserstoffgas durchstreichen liess, erhielt ich einen reichlichen schwarzbraunen Niederschlag; bei näherer Untersuchung sand ich, dass mein Antimon etwas bleihaltig sei; das Oel hatte demnach im Kochen das Blei oxydirt und ausgelöst, welche Lösung zum Theil durch den galvanischen Gegensatz beider Metalle begünstigt worden zu sein scheint.

Das Blei wurde nun aus dem mit dem Oele gekochten sauren Wasser zuerst mit Schweselsäure gefällt und dieses hieraus wieder mit Schweselwasserstoff untersucht; es ergab sich keine Spur Antimongehalt. Das Antimon unterscheidet sich demnach dadurch von dem Arsenik, dass es durch kochende Oele nicht oxydirt wird.

Anmerkung. Um das Antimon auf Blei zu prüfen, kann man sich mit Vortheil der Essigsäure bedienen; wird das fein zerriebene Metall einige Stunden mit concentrirtem Essig digerirt, so entzieht dieser dem Antimon den grössten Theil des Bleies, ohne nur eine Spur des ersteren aufzulösen.

XLIX.

.

Ueber Bereitung von Kalium und Natrium.

V o n

A. WERNER.

Sehr wesentlich zur gelungenen Darstellung beider Metalle ist ein gutes Verhältniss zwischen Kohle und kohlensaurem Salze; sowohl zu viel als auch zu wenig der ersteren verursacht die grössten Nachtheile und oft das Misslingen der Arbeit. Nicht minder wichtig ist ein haltbarer feuerfester Beschlag des Reductionsgefässes so wie noch einiges Andere, bei dessen Befolgung ich immer eine leichte gefahrlose Arbeit hatte und eine reichliche Ausbeute erhielt. Mein Verfahren besteht in Folgendem: Die bekannten eisernen Quecksilberslaschen sind oft an manchen Stellen sehr schwach, und nicht gar selten wird gleich im Ansange der Operation die Flasche durchlöchert, da der Beschlag, der eben nicht ganz sest hält, durch das

Nachstossen der Kohlen leicht beschädigt wird, worauf das der Elnwirkung des Sauerstoffes der Luft blossgegebene Risen, zumal an den schwächeren Stellen, schnell verbrengt. Um diesem Nachtbeile zu begegnen, lasse Ich das durch Ausglüben vom Quecksilber gereinigte Reductionsgefäss sammt der Hälfte des Ableitungsrohres recht dicht, aber locker mit Eisendraht einbinden und gebe darauf einen 2- bis 3mahgen Beschlag von grobem Quarzsand, mit wenig Thon zum dünnen Breie angerührt. So erreichte ich den beabsichtigten Zweck vollkommen, denn die Retorte halt jetzt zwei Operationen recht gut aus was ohne diese Vorrichtung sehr selten der Fall war. sie zum zweitenmale gebraucht werden, so wird der Kitt und Beschiag heruntergeschlagen und nach der bezeichneten Art frisch hergestellt. Mehrere ohne Eisendraht beschlagene Flaschen gaben bei der zweiten Destillation nur 4 - 5 Loth Kalium und wurden sämmtlich darchlöchert, während andere mit Draht eingebundene 7-8 Loth an Metall lieferten.

Ist der Beschlag vollkommen trocken, so wird ein inniges Gemenge von 20 Unzen Weinsteinkohle (der Weinstein wird) in bedecktem Gefässe verkohlt), welche zu feinem Pniver gebracht worden, 20 Drachmen feinem Kohlenpulver und 24 Drachmen grobem Kohlenpulver von der Grösse einen Linsenkornes mit sehr wenig Wasser gemischt, so dass das Gemenge eben nur feucht wird und nicht stäubt. Diese Menge ist zu einer Operation binreichend und füllt die Flasche bis zu zwei Drittheilen, die in keinem Falle vollgefüllt werden darf. Da beim Hineinstellen der Retorte in den Ofen sie nothwendigerweise eine schräge Richtung erhalten muss, so wird, nachdem sie in horizontale oder sehr wenig nach vorn geneigte Lage gebracht worden, die Mischung von vora nach hinten zurückgeschoben, was am besten mit einem starken vorn platt geschlagenen und etwas gebogenen Eisendrahte bewerkstelligt wird, so dass der vordere an den Hals grenzende Theil leer bleibt. Das Befeuchten des Gemenges fand ich sehr zweckmässig, denn unterlässt man es, so kann das nach vorn gefallene Pulver auf keine Weise vollständig nach hinten geschoben werden, da die Theilchen, ohne Zusammenhang, dem Stosse des Instrumentes ausweichen und, bei beginnender Anfeuerung in kreiselnde Bewegung versetzt, noch mehr nach vorn hingerissen werden und

aber die Masse feucht in die Flasche gebracht worden, so en diese Nachtheile keineswegs statt, denn der geringe Theil, nach vorn zu fällt, kann sehr leicht zurückgestossen wor; die Wasserdämpfe entwelchen in der Hitze und lassen die se porös im Reductiousgefässe zurück, dessen Hals höchdrei Zoll zum Ofen herausragen darf.

In Hinsicht der Abkühlung hat man zu beobachten, dass Hals der Vorlage ganz ungekühlt bleibe, damit das herdessende geschmolzene Metall nicht erstarre. Man bewirkt s am besten dadurch, dass man eine zolldicke Gipsscheibe chbohrt, an den Hals der Vorlage schiebt, selbige, mit ei-Lappen umwunden, in ein passendes Gefäss stellt und ch einen Strom kaltes Wasser kübi erbält. Verstopfung ist ar bei jeder Destillation unvermeidlich, doch wird man, wenn a genau alles Gesagte befolgt, das Rohr hüchstens 3 - 4mal brend der Operation ganz lose durch Anhäufung des herabwenden Metalles verstopft finden und es mit sehr geringer Manwendung ohne alle Gefahr mit dem Bohrer öffnen können. Leitung des Feuers ist nach allem bereits Gesagten die otsache und erfordert die grösste Aufmerksamkeit. levern geschehe nur langsam, so dass erst nach Verlauf Stande die grünen Dampfe des flüchtigen Metalles sich zu en anfangen, wo die bereit gehaltene Vorlage angepasst die Temperatur gleichmässig durch die Dauer der Operaerhalten werden muss. Man suche daher den Ofen bedig voll glühender Kohlen zu erhalten und das Herabfallen elben theils mittelst einer starken vorn in einen rechten Wingebogenen Eisenstange, mit der man an den Wänden des ens herabfährt, theils durch gelindes Rütteln der beweglichen tstäbe zu bewirken. Die Operation mit obigen Mengenvermissen dauert sammt der Anfeuerung 3-4 Stunden, giebt -8 Loth Kalium in ausgezeichnet grossen reinen Stücken, blenstoffkaljum, und mechanisch herübergerissene Kohlen wursebr wenig vorgefunden.

Zu Natrium nehme ich auf 1 1/4 Pfund verkohltes essigres Natron dasselbe Verhältniss an Kohle, erhalte 7, 8 bis Loth an Metall und befolge ganz das obige Verfahren.

L.

Analyse der pektischen Säure.

Von

V. REGNAULT.

(Journ. d. Pharm, Mai 1838.)

Die Eigenschaften der pektischen Säure sind mit Sorgfakten Braconnot untersucht worden, der dieselbe zuerst im reinen Zustande aus den Wurzeln und Rinden der Bäume aus zog. Die Zusammensetzung dieser Substanz aber, die eine stwichtige Rolle in der vegetabilischen Organisation spielt, int noch vollkommen unbekannt.

Zur Bereitung der pektischen Säure bediente Ich mich fas genau des von Braconnot vorgeschriebenen Verfahrens.

Weisse Rüben (narets blanes) wurden geschält und auf das feinste zerrieben, dann sieben bis achtmal mit Regenwassel gewaschen. Nach jedesmaligem Waschen wurde der Brei it kleinen linnenen Säcken mittelst einer Presse ausgepresst. De so von allem Geruch und Geschmack befreiete Brei wurde mit dem 10—12fachen seines Gewichtes Wasser und ½ kohlensaurem Natron gekocht, auf ein linnenes Filter gebracht, mit etwas Wasser gewaschen und ausgedrückt. In die Lösung der pektischsauren Natrons wurde eine Auflösung von Chlorealeius gegossen, wodurch ein reichlicher gelatinöser Niederschlag vor pektischsaurem Kalk, mit viel kohlensaurem gemengt, entstand Dieser Niederschlag wurde lange Zeit auf einer Leinwand gewaschen, ausgedrückt und an der Luft getrocknet. Dieser rohe pektischsaure Kalk diente dann zur Bereitung der pektischen Säure und ihrer Salze.

Um die pektische Säure zu erhalten, behandelt man da Kalkealz mit sehr verdünnter Salzsäure und lässt es damit ä bis 10 Standen bei 50 — 60° digeriren. Die frei geworden Säure wird auf einem Filter gesammelt und mit destillirten Wasser gewaschen. Sie ist stark gefärbt. Man löst sie it überschüssigem Ammoniak auf und lässt die klebrige Aussesung, die sich nicht filtriren lässt, vier und zwanzig Stunden lang mit thierischer Kohle bei 60 — 80° digeriren. Nach Verlauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden, hat ihre Kleriauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden, hat ihre Kleriauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden, hat ihre Kleriauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden, hat ihre Kleriauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden, hat ihre Kleriauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden, hat ihre Kleriauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden, hat ihre Kleriauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden, hat ihre Kleriauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden, hat ihre Kleriauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden, hat ihre Kleriauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden, hat ihre Kleriauf dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden dieser Zeit ist sie ganz farblos geworden.

brigkeit verloren und geht mit Leichtigkeit durch das Filter. Uebersättigt man die ammoniakallsche Lösung mit Salzsäure, so wird die pektische Säure frei, die nun als eine völlig farblose Gallerte erscheint. Diese Gallerte muss lange Zeit erst mit salzsäurehaltigem, dann mit destillirtem Wasser gewaschen werden. Man erhält sie indessen auf diese Weise nur selten rein, sie läset bei der Verbrennung gewöhnlich einen kleinen Rückstand von erdigen Basen, der ihr mit der grössten Hartnäckigkeit anhängt. Man löst sie nochmals in Ammoniak oder kohlensaurem Ammoniak auf und fällt die Säure von Neuem aus der Auflösung. Die gallertertige pektische Säure lässt sich nicht in einem Tuche auspressen, man muss sie in einer Trokkenstube austrocknen. Im trocknen Zustande bildet sie bornartige, farblose und durchscheinende Massen, die sehr hart und schwierig zu pulvern sind. Sie hat einen schwach sauren Geschmack. Mit heissem Wasser digerirt, erweicht sie, quillt ein wenig auf, nimmt aber ihren ursprünglichen gallertartigen Zustand nicht wieder an.

Die gallertartige pektische Säure ist völlig unlöslich in kaltem Wasser, in heissem scheint sie sich mit der Zeit in kleinen Mengen aufzulösen. Denn lässt man sie mehrere Stunden mit Wasser sieden und filtrirt eie, so findet man, dass die filtrirte Flüssigkeit mit Chlorcalcium einen merklichen gelatinösen Niederschlag giebt. Indessen lässt die Auflösung beim Erkalten nichts fallen.

In der Hitze schmilzt die pektische Säure zuerst, bläht nich auf und hinterlässt eine schwierig verbrennende Kohle.

Von sehr verdönnter Salzsäure und Salpetersäure wird zie selbst in der Wärme nicht verändert. Concentrirte Salpetersäure greift sie lebhaft an. Es entwickelt sich Kohlensäure und es bilden sich Schleimsäure und Kleesäure. Durch concentrirte Schwefelsäure scheint sie in der Kätte nicht verändert zu werden, bei Erhöhung der Temperatur aber wird sie sogleich verkohlt.

Das Aetzkall greift die pektische Säure bei einer Temperatur über 2000 stark an. Gay-Lussac hat gefunden, dass sich dabei viel Kleesäure bildet.

Pektischsaure Salze.

Die pektische Säure verbindet sich sehr gut mit den Ba-

aen und bildet im Allgemeinen gallertartige Verbindungen. Nur die Salze mit Kali, Natron und Ammoniak sind löslich in Wasser, alle übrigen sind unlöslich und bilden durchsiebtige Gallerten, die noch voluminöser als die Säure selbst, aber auch consistenter sind. Man kann sie zwischen Lelnwand ausdrükken, wenigstens wenn sie aus kalten Lösungen gefällt worden sind. In der Wärme gefällt, sind sie wenig consistent, wie die Säure selbst.

Es ist sehr schwierig und wahrscheinlich selbst unmöglich, die pektischsauren Salze auf einer bestimmten Sättigungsstufe zu erhalten. Alle Versuche, die ich in dieser Hinsicht angestellt babe, waren fruchtlos. Diese Schwierigkeit gründet sich auf die Unmöglichkeit, nach Willkühr ein lösliches pektische saures Salz in bestimmten Proportionen zu erhalten.

Lässt man eine Kaliauflösung mit überschüssiger pektischer Säure im gallertartigen Zustande sieden, so löst sie sich in grosser Menge auf, die Flüssigkeit verliert ihre alkalische Beaction und nimmt nach einiger Zeit selbst eine schwach saure Beaction an; das Salz enthält alsdann offenbar einen Ceberschuss an pektischer Säure. Giesst man in eine Auflösung von pektischsaurem Kall oder Natron, mit Ueberschuss von Alkali, Alkohol, so bildet sich ein gallertartiger Niederschlag, der ein basisches pektischsaures Salz zu sein scheint. Diese Gallerte, mit Alkohol gewaschen, giebt Alkalt ab und geht vielleicht in ein neutrales Salz über, wenn man das Waschen mit Alkohol lange genug fortsetzt; es dürfte aber sehr schwierig sein, zu erkennen, wenn dieser Zeitpunct eingetreten ist.

Eben so wenig gelingt es, das neutrale pektischsaure Ammoniak zu erhalten. Löst man pektische Säure in überschüssigem Ammoniak auf, so erhält man eine Lösung, die usch langem Sieden alkalisch reagirt. Dieselbe Auflüsung, im luftleeren Raume abgedampft, hioterlässt eine durchsichtige Masse, die, in Wasser aufgelöst, gleichfalls saure Reaction zeigt. In beiden Fällen erhält man also ein pektischsaures Salz mit überschüssiger Säure.

Die usföslichen pektischsauren Salze stellen nach dem Trocknen hornartige, durchsichtige, sehr harte Massen dar, die man fast nicht zu polvern im Stande ist. Auch ist es sehr schwer, sie mit Kupferoxyd zu verbrennen. Um eine vollstän-

Verbrennung zu erreichen, muss man auf den Boden Röhre ein Gemenge von ehlorsaurem Kali und Kupferoxyd

An der Luft erhitzt, fangen die getrockneten pektischsan-Salze Feuer und fahren fort zu brennen, bis alle organi-Substanz zerstört ist.

Die pektischsauren Salze balten die letzten Antheile von ser sehr fest zurück, man muss sie bis 140 – 150° ercen, um sie vollkommen trocken zu erhalten. Sie beginnen bei 200° sich zu zersetzen. Die trocknen Salze sind sehe roskopisch, sie müssen, um sie zu analysiren, sehr schnell geren werden und man muss das Gemenge in der Verbrengeröhre mittelst der Handluftpumpe bei einer Temperatur von 100° austrocknen.

Pektischsaures Silberoxyd.

Das zur Bereitung des pektischsauren Silberoxydes angeuite Ammoniaksalz wurde bereitet, indem pektische Säure, zhe anstatt durch Salzsäure durch Salpetersäure gefällt worwar, in Ammoniak aufgelöst wurde, um gewiss zu sein, Spur von Chlorsilber vermieden zu haben.

Die Zusammensetzung des pektischsauren Silberoxydes ist rlich schwankend, je nach der Menge des dazu verwenAmmoniaksalzes. Ich werde hier die Analysen mehrerer Salze anführen, welche in der Hoffnung, zu einer bemiten Zusammensetzung zu gelangen, auf verschiedene Weise estellt wurden.

1) Silbersalz, welches erhalten worden war, indem salmaures Silberoxyd in Auflösung von pektischsaurem Amak gegossen wurde, welches man so lange gekocht hatte, sich noch ein bemerkbarer Ammoniakgeruch entwickelte.

0,452 gaben 0,1615 metallisches Silber, woraus folgende mmensetzung sich ergiebt:

Silberoxyd -38,385 pektische Säure 61,615 100,000.

1. 0,587 pektischsaures Silberoxyd, entsprechend 0,86168 scher Säure, gemäss der vorhergehenden Analyse, gaben 144 Wasser und 0,570 Kohlensäure.

II. 0,505, entsprechend 0,3111 pektischer Säure, 0,130 Wasser und 0 488 Kohlensaure.

Daraus folgt für die freie Säure die Zusammensetzu

Wasserstoff	4,423	4,643
Kohlenstoff	43,577	43,374
Sauerstoff	52,000	51,983
	100,000	100.000.

Diese Zahlen scheinen zu der Formel C11 H14 O16 führen, nach welcher man hat:

11 C	840,80	43,61
14 H	87,36	4,53
100	1000,00	51,86
	1928,16	100,00.

Indessen würde das Atomgewicht der Säure 1928,2 wonach das Silbersalz sein müsste:

1 At. Silberoxyd 1 At. Säure	1451,61 1921,92	43,029 56,971
	3373,53	100,000.

Es ist hiernach einleuchtend, dass, wenn unsere Forrichtig ist, das analysiste Salz einen Leberschuss an Säure hält, was man leicht erklären kann aus der Art, wie das Darstellung des Silbersalzes verwendete Ammoniaksalz erkworden war.

2) Ein anderes Silbersalz, welches dargestellt wurde, dem man pektischsaures Ammoniak in eine Auflösung von petersaurem Silberoxyd schüttete, gab folgende Resultate:

0,529 gaben 0,182 Silber.

Daraus folgt:

Silberoxyd 36,95 pektische Säure 63,05 100,00.

3) Pektischsaures Silberoxyd, erhalten, indem man sitersaures Silberoxyd in Ammoniaksalz goss, welches im the leeren Raume bis zur Trockne verdampft worden war. Lösung verhielt sich gegen das Reactionspapier neutral.

0,827 gaben 0,311 Silber. Daraus folgt:

Silberoxyd 40,388 pektische Säure 59,612 100,000,

Diess führt zu dem Atomgewicht 2142.

0,782 desselben Salzes, welches 0,46616 pektische Säure thielt nach der vorstehenden Analyse, gaben 0,197 Wasser und 742 Kohlensäure. Diess giebt für die Zusammensetzung der

ure; Wasserstoff 4,695

Koblenstoff 44,012 Sauerstoff 51,293

100,000.

4) Ein zweites eben so dargestelltes pektischsaures Silberyd gab folgende Zahlen:

0,940 gaben 0,359 Silber. Daraus folgt:

 Silberoxyd
 41,017

 pektische Säure
 58,983

 100,000.

0,965 desselben Salzes, welche 0,5692 Säure enthielten, ben 0,238 Wasser und 0,895 Kohlensäure. Diess giebt für

Wasserstoff 4,626 Kohlenstoff 43,655 Sauerstoff 51,719

100,000.

5) Ich versuchte endlich, ob man nicht ein neutrales Salz halten könnte, wenn man salpetersaures Silberoxyd in eine aflösung von pektischsaurem Ammoniak mit Ammoniaküber-Da das Silberoxyd in Ammoniak auflöslich huss schüttete. , so hoffte ich , dass sich der Ueberschuss des Oxydes aufsen und nun neutrales pektischsaures Salz niederfallen würde, dem man salpetersaures Silberoxyd nach und nach hinzufügt, den sich Niederschläge, welche sich aber nach langer Zeit ieder auflösen; und wenn der Niederschlag beständig wird, scheint er noch einen Ueberschuss an Säure zu besitzen, dem die Verwandtschaft des Ammoniaks zu dem Silberoxyd r der pektischen Säure das Gegengewicht hält. Folgendes nd die Analysen des auf diese Weise dargestellten Salzes; ,61 des ersten Salzes gaben 0,2185 Silber. Diess gieht:

Silberoxyd 38,48 pektische Säure 61,52 100,00.

0,536 des zweiten Salzes gaben 0,183 Silber, Daraus folgt:

 Silberoxyd
 36,68

 pektische Säure
 63,32

 100,00.

0,585 des letzten Salzes, 0,3887 Säure entsprechend, ga-

ben 0,148 Wasser, 0,532 Kohlensäure, was für die Zusenmensetzung der isolitten pektischen Säure giebt:

Wasserstoff 4,85
Kohlenstoff 43,44
Sauerstoff 51,71
100,00.

Alle diese Analysen führen, wie man sieht, auf die gid che Zusammensetzung für die pektische Säure, aber die Sittigungscapacität bleibt unbestimmt. Die Menge der im Salzenthaltenen Basis variirt nach der Bereitungsweise des Salzenthaltenen Basis variirt nach der Bereitungsweise des Salzenthaltenen bleiben die Abweichungen innerhalb ziemlich enge Grenzen, und ich glaube nicht, dass man ein anderes Atomgewicht aufstellen kann als das oben angegebene.

Die Analyse der übrigen pektischsauren Salze führt gleichen Resultaten.

Pektischsaures Bleiowyd.

Das pektischsaure Bleioxyd, welches ich analysirt habe war durch Eingiessen einer Auslösung von essigsaurem Bleioxyd in eine Lösung von pektischsaurem Ammoniak bereite die noch schwach alkalisch reagirte, so dass der Niederschleinen Ueberschuss an Basis enthalten konnte. Es siel eine durch sichtige Gallerte nieder, die sich nach dem Waschen leich auspressen liess.

0,995 gaben 0,485 Bleioxyd, woraus sich ergieht:

Bleioxyd 48,744 pektische Säure 51,256 100,000.

- 1) 0,800 desselben Salzes, entsprechend 0,41005 pekt scher Säure, gaben 0,166 Wasser und 0,639 Kohlensaure.
- 2) 1,001, entsprechend 0,5131 pektischer Säure, gaben 0,200 Wasser und 0,806 Kohlensäure.

Die Zusammensetzung der freien pektischen Säure ergiebsich biernach folgendermaassen:

	1.	2.
Wasserstoff	4,498	4,330
Kohlenstoff	43,089	43,436
Sauerstoff	52,413	52,234
	100,000	100,000.

Diess ist dieselbe Zusammensetzung, welche die Analyse des Silbersalzes gegeben hatte.

Pektischsaures Kupferoxyd.

Das pektischsaure Kupferoxyd, durch Eingiessen einer Auflösung von schwefelsaurem Kupferoxyd in die Auflösung des pektischsauren Ammoniaks erhalten, bildet eine hellgrüne Gallerte, die, getrocknet, bis sie nicht mehr an Gewicht verlor, eine gelbe Masse darstellte. Dieses Salz gab mir ebenfalls keine constante Zusammensetzung. Ich versuchte, ob man nicht das neutrale Salz durch Zersetzung eines sehr ammoniakalischen Pektats mittelst schwefelsauren Kupferoxydes erhalten könne. Der Niederschlag löst sich lange Zeit auf, endlich bildet sich eine ziemlich tiefblaue Galleste. Diese kann aber selbst nach langem Waschen nicht frei von Ammoniak erhalten werden. Sie ist offenbar ein Doppelsalz.

Freie pektische Säure.

Endlich analysirte ich die bei 140° getrocknete freie pektische Säure.

0,375 gaben 0,159 Wasser und 0,587 Kohlensäure. Diess beträgt:

Wasserstoff 4,71
Kohlenstoff 43,21
Sauerstoff 52,08
100,00.

LI.

Ueber die Zusammensetzung der pektischen Säure und des Pektins.

V o n

G. J. Mulder.

(Bulletin des sciences phys. et nat. en Néerlande 1838, 13.)

Payen, Braconnot und Vauquelin haben in einer grossen Menge von vegetabilischen Substanzen eine besondere Materie, das Pektin, erkannt, welche die Eigenschaft besitzt, beim Sieden dieser Substanzen mit Wasser Gallerte zu bilden. Nach Braconnot findet sich das Pektin in der Mehrzahl der Früchte und Rinden von Bäumen, während eine-Modification

desselben, die pektische Säure, sich in mehreren Wurzell, Stengeln und Blättern krauturtiger Gewächse findet. Durch das Kochen mit Alkalien soll sich das Pektin in pektische Saurt verwandeln, welche die Eigenschaft, Gelée zu bilden, mit den Pektin theilt, aber Lackmus röthet.

Die Kenntniss der Zusammensetzung dieser Körper ist von der grössten Wichtigkeit für die vegetabilische Chemie. Das Pektin und die pektische Säure spielen als ganz allgemein verpreitete Substanzen gewiss eine wichtige Rolle bei der Umwandlung eines Körpers in den andern. Ich habe beide Körper untersucht und sie nicht verschieden gefunden. Das Pekund die pektische Säure nind Verbindungen derselben noch nicht isolirten Substanz mit den alkalischen Basen und der ciozige Unterschied zwischen beiden besteht in den Mengen det Basen, die mit dem elektro-negativen Körper, den wir mit dem Entdecker "pektische Säure" nennen wollen, verbunden sind. Ich habe die aus süssen und sauren Aepfeln, Mohrrüben und weissen Rüben erhaltene pektische Säure untersucht, um den Nachtheilen auszuweichen, die durch Verunreinigungen entstehen könnten, welche bei nicht krystallistrbaren und nicht flüchtigen organischen Substanzen so leicht vorkommen. Um die Säure zu erhalten, wurden die Substanzen zerkleinert, mit Wasser gewaschen, bis dieses beim Pressen klag und farblos ablief, die Pressrückstände mit Wasser und so viel Kali gekocht als zur Sättigung der Säure erforderlich war, die Flüssigkeit filtrirt und daraus pektische Säure mit Salzsäure oder Neutralsalzen gefällt. Die Niederschläge worden mit Wasser gewaschen, bis dieses nicht mehr auf die zur Fällung angewendeten Substanzen reagirte.

Wenn die Säure gefärbt war, wie die aus den Möhren bereitete durch das Carotin, oder die aus den Aepfeln, besondent
den süssen, durch Gerbstoff *), so wurde sie mit Alkohol behandelt. Die Säure aus den Rüben ist vollkommen durchsichtig und farblos.

Das Pektin wurde aus den ausgepressien und fiktrirten Säfe.

^{*)} Die Aepfel euthalten sehr viel Gerbstoff, welcher die Eisenuxydsalze schwärzt. Das Vorhandensem dieses Gerbstoffes ist die Hauptursache der Farbenveränderung, welche durchschmitzene Aepfel erleiden.

379

ten durch Fällung derselben mit Alkohol erhalten. Der gebildete Niederschlag wird mit siedendem Alkohol behandelt, um den Zucker, die Aepfelsäure und den Gerbstoff der Aepfel oder das Carotin der Möhren zu entfernen.

Ich beginne mit der Erörterung der Identität des Pektins mit der pektischen Säure. Kocht man Pektin aus Aepfeln, durch Alkohol gereinigt und in Wasser zerrührt, mit Bleioxydhydrat, so wird alles Pektin gefällt. Die überstehende Flüssigkeit wird klar und farbles. Setzt man basich-essigsaures Bleioxyd zu Pektin, das in Wasser vertheilt ist, so wird alles gefällt. Bei 120° wie alle im Folgenden erwähnten Substanzen getrocknet, gab das Pektin der süssen und sauren Aepfel so wie die Verbindung dieses Pektins mit Bleioxyd folgende Zusammensetzungen:

Pektin süsser Aepfel. 0,220 Gr. hinterliessen bei der Verbrennung 0,013 Asche.

0,481, welche enthielten 0,4526 reines Pektin, gaben 0,740 Kohlensäure und 0,218 Wasser.

Pektin saurer Aepfel. 0,268 hinterliessen 0,025 Asche. 6,530, enthaltend 0,4806 reines Pektin, gaben 0,797 Koh-lensäure und 0,237 Wasser.

Pektin-Bleioxyd, mit basisch-essigsaurem Bleioxyd bereitet. 0,723 Gr. hinterliessen nach der Verbrennung 0,393 mit 0,213 metallischem Blei. Diess giebt Pektin 0,3136 + Bleioxyd 0,4094 = 0,723 und für das Atomgewicht des Pektins 1068 × 2 = 2136.

0,601 dieser Verbindung, 0,2607 Pektin enthaltend, gaben 0,430 Kohlensäure und 0,126 Wasser. Hieraus ergiebt sich für die Zusammensetzung in 100 Theilen:

Pek	tin aus siissen	Pektin aus sauren	Pektin in der Blei-
	Aepseln.	Aepfeln.	, verbindung.
Kohlenstoff	45,198	45 ,8 53	45,608
Wasserstoff	5,352	5,479	5,376
Sauerstoff	49,450	48,668	49,922.

Das Pektin der süssen Aepfel gab beim Verbrennen eine Asche, die aus fast reinem Kalk mit etwas Eisenoxyd und Kieselerde bestand. Diese Asche der süssen Aepfel betrug 5,91 p.C., die der sauren 9,33. Berechnet man das Atomgewicht des Pektins nach reinem Kalk, so würde die Zahl sein vom

280 Malder, üb. pektische Säure u. Pektis.

Pektin der süssen Aepfel 6024 $+\frac{1}{3}$ = 2008, von dem der sauren Aepfel 3816 $+\frac{1}{2}$ = 1908.

Die pektische Saure gab bei der Analyse:

Pektische Säure aus Mühren. 0,144 gaben 0,006 Asche oder 4,17 p.C., die nur aus Kalk und Spuren von Kieselerde bestand.

- 1) 0,602, in welchen 0,577 reine Säure, gaben 0,949 Kohlensäure und 0,280 Wasser.
- 2) 0,354, in welchen 0,3398 reiner Säure, gaben 0,558 Kohlensäure und 0,161 Wasser.

Diess giebt in 100 Theilen:

	1.	2.	Atome.		Berechnet.	
Kohlenstoff	45,477	45,473	12	917,244	45,47	
Wasserstoff	5,392	5,270	16	99,837	4,95	1
Sauerstoff	49,131	49,257	10	1000,000	49,58	
			•	2017,081	100,00.	ì

Wenn man das Atomgewicht der pektischen Säure nach den 4,17 p.C. Asche berechnet und diese als reinen Kalk betrachtet, so wird die Zahl — 8537 × 1 — 2136.

Es ist also ausser Zweifel, dass die pektische Säure und das Pektin keineswegs verschiedene Körper sind und dass das Pektin nur ein pektischsaures Salz, vorzüglich pektischsaurer Kalk, und die pektische Säure ein saures Pektat ist. Es ist mir unmöglich gewesen, allen Kalk mittelst einer Säure auszuziehen. Bald werden wir andere Verbindungen, aber immer in bestimmten Proportionen, kennen lernen.

Das Bleioxydpektab aus Möhren wurde durch neutrales essigsaures Bleioxyd aus einer Auslösung von neutralem pektischsaurem Kali gefällt. 0,457 gaben 0,190 Bleioxyd. Hieraus ergiebt sich das Atomgewicht der Säure = 1960. 7,11 verbinden sich also mit 100 Theilen pektischer Säure. 10 7,11 Bleioxyd sind enthalten 5,0986 Sauerstoff, was, der Formel entsprechend, 🖧 des Sauerstoffs der Säure ist.

0,797, enthaltend 0,466 pektische Säure, gaben 0,772 Koh-lensäure und 0,216 Wasser.

Kupferowydpektat von Möhren, aus der Lösung des Kalipektats durch schwefelsaures Kupferoxyd gefällt.

 0,399 gaben 0,074 Kupferoxyd. Hieraus ergiebt sich das Atomgewicht der Säure = 2177.

- 2) 0,310 gaben 0,057 Kupferoxyd. Atomgewicht 0,2200.
- 1) 0,717, enthaltend 0,586 reiner Säure, gaben 0,961 Kohlensäure und 0,276 Wasser.
- 2) 0,537, enthaltend 0,438 reiner Säure, gaben 0,720 Kehlensäure und 6,206 Wasser.

Hieraus ergiebt sich für die Zusammensetzung in 100 Theilen:

	Pektische Säure aus dem Bleioxydpektat.	Pektische Säure aus den Kupferoxydpektat.	
	•	1.	2.
Kohlenstoff	45 ,80 9	45,345	45,454
Wasserstoff	5,150	5,214	5,226
Sauerstoff	49,142	49,441	49,320.

Kalkpektat von Möhren, aus dem Kalipektat durch Chlor-calcium gefällt.

- 1) 0,686 gaben nach der Verbrennung und Verwandlung des Rückstandes in schwefelsaures Salz 0,167 schwefelsauren Kalk.
 - 2) 0,915 gaben 0,210 schwefelsauren Kalk.

Betrachtet man diese Verbindungen als Sesquipektate, so ist das Atomgewicht der Säure nach 1 = 3183 × $\frac{2}{3}$ = 2122, nach 2 = 3304 × $\frac{2}{3}$ = 2202. Es zeigen diese Kalksalze, dass der in der sogenannten reinen Säure enthaltene Kalk nur als mit der Säure chemisch verbunden betrachtet werden kann. Dieser Kalk ist ohne Zweisel die Ursache der Veränderlichkeit der Salze, welche durch die neutralen Salze in demselben Kalisalze hervorgebracht werden. Das Kalisalz ist also ein wahres Doppelsalz mit Kalk und Kali zur Basis.

Pektische Säure aus süssen Aepfeln. 0,114 gaben 0,007 Asche oder 6,1 p.C., nur aus Kalk mit Spuren von Kieselerde bestehend. Betrachtet man diese Asche als reinen Kalk, so wird das Atomgewicht der Säure $= 5836 \times \frac{1}{3} = 1945$. Die pektische Säure dieser Aepfel ist also ein Kalktripektat.

0,248, enthaltend 0,233 reiner Säure, gaben 0,381 Kohlensäure und 0,110 Wasser.

Kupferoxydpektat süsser Aepfel, aus einer neutralen Lösung von pektischsaurem Kali durch schwefelsaures Kupferoxyd gefällt.

- 1) 0,180 gaben 0,047 Kupferoxyd.
- 2) 0,345 gaben 0,091 Kupferoxyd. Das Atomgewicht der

283 Mulder, üb. pektische Säure u. Pektin.

Saure ist also nach 1 = 1399 × 1½ = 2098,5, nach 2 = 1384 × 1½ = 2076. Hier ist eine neue Veränderung in der Salzen, die aus einem neutralen Kalisalze durch ein neutralen Metalisalz gefällt werden.

0,386 Kopferoxydpektat, in welchem 0,2842 Säure, gaber 0,468 Kohlensäure und 0,132 Wasser.

Barylpektat süsser Aepfel, von einer andern Bereitung und anderen Aepfeln, durch Chlorbaryum aus einer neutralen Lösung von pektischsaurem Kali gefällt. 0,288 gaben nach der Verbrennung und Umwandlung des Rückstandes durch Schweifelsäure in schwefelsaures Salz 0,088 schwefelsauren Baryt. 0,05775 Baryt + 0,23025 pektische Säure = 0,288. Diess giebt für das Atomgewicht der Säure = 3815,1 × ½ — 1907,6, 0,6095 Barytpektat, in welchem 0,4873 pektische Säure, gaben 0,775 Kohlensäure und 0,219 Wasser. Bei den 0,1222 Baryt bleiben 0,0354 Kohlensäure. Die Menge der Kohlensäure beträgt also 0,8104. Die pektische Säure der süssen Aepfel besteht demnach aus:

	Pektische Säure der süssen	Pektische Säure des Kupfer-	Pektische Säure des Baryt-
	Aepfel.	satzes.	salzes.
Kohlenstoff	45,214	45,471	45,984
Wasserstoff	5,245	5,161	4,994
Saperstoff	49,541	49,368	49,022.

In dem Barytpektat der Aepfel verhalten sich die Kohlen-Baremengen 0,775 und 0,0354 wie 22 : 1.

Hieraus ergeben sich 1 + 3 At. oder 13 At. Kohlenetoff in der pektischen Säure.

Die Rüben (narets) geben, wie sebon früher bemerkt, die reinste pektische Säure.

Pektische Säure von Rüben. 0,801 gaben 0,010 Asche, aus Kalk bestehend. Diess giebt für das Atomgewicht 10723 × 1 = 2145.

0,270, in welchen 0,261 reiner pektischen Säure, gaben 0,431 Kohlensäure und 0,126 Wasser.

Kupferoxydpektat aus Rüben, aus neutralem Kalipektat furch schwefelsnures Kupferoxyd gefälk.

- 1) 0,277 gaben 0,048 Kupferoxyd. Hieraus folgt das Atomgewicht 2356.
 - 2) 0,2355 gaben 0,0395 Kupferoxyd. Atomgewicht == 2460.

0,442, enthaltend 0,3654 pektischer Säure, nach 1 gaben 0,600 Kohlensäure und 0,171 Wasser.

Barytpektat von Rüben, aus dem gleichen Kalisalze mittelst Chlorbaryum gefällt. 0,227 gaben nach der Verbrennung und Verwandlung in schweselsaures Salz 0,083 schweselsauren Baryt, woraus 0,545 Baryt + 0,1725 pekt. Säure = 0,2270 Barytpektat, und das Atomgewicht der Säure = 3028,7 × ‡ = 2019,2.

0,5515, enthaltend 0,4191 pektische Säure, gaben 0,648 Kohlensäure und 0,188 Wasser. Mit den 0,1324 Baryt bleiben 0,0395 Kohlensäure verbunden. Die Gesammtmenge der Kohlensäure ist demnach = 0,6875. 1 At. Kohlensäure bleibt in der Verbrennungsröhre. 0,0395 verhält sich zu 0,648 = 1:16,4. 3 von 16,4 sind = 10,93 oder 11. Die Menge der bei dem Baryt gebliebenen Kohlensäure, wenn das Salz neutral war, verhielte sich also zur Menge der im Condensator aufgefangenen und gewogenen Kohlensäure = 1:11, was 12 Atome Kohlenstoff in der pektischen Säure giebt.

	Pektische Säure	Pektische Säure	Pektische Säure
4	von Rüben.	d. Kupfersalz es .	des Barytsalzes.
Koblenstoff	45 ,66 1	45,405	4 5,359
Wasserstoff	5,364	5,200	4,984
Sauerstoff	48,975	49,395	49,657.

Die Wasserstoffatome wurden mittelst des Ammoniaks controlirt. 0,437 pektische Säure von Möhren, bei 130° getrocknet und eine Stunde lang in einem Strome von trocknem Ammoniakgas erhalten, hatten um 0,015 zugenommen, nachdem sie eine halbe Stunde lang einem Strome trockner Luft bei der gewöhnlichen Temperatur ausgesetzt gewesen waren. Diess giebt für das Atomgewicht der pektischen Säure $= 6248 \times \frac{1}{3} = 2082,7$ nach der Formel P_3 NH_3 .

Die Menge des Wasserstoffes im Ammoniak (3,43), das mit 100 Theilen der Säure sich verbindet, ist = 6,598878. Diese Zahl, dividirt durch 4,95 als die Menge des Wasserstoffes in der pektischen Säure nach der Formel, giebt 8,3. Der Wasserstoff des Ammoniaks in der doppeltbasischen Verbindung verhält sich demnach zum Wasserstoffe der pektischen Säure = 1:8,3, was nur mit den 16 At. Wasserstoff der Formel zusammenstimmt. Bei der Temperatur des siedenden Wassers entweichen die 0,015 Ammoniak vollständig. Als von Neuem ein Strem

von trocknem Ammoniak darüber geleitet wurde, nahm die Säure genau wieder 0,015 Ammoniak auf. In einem Strome von Salz-i säure nahm die pektische Säure nichts auf.

Bei 100° getrocknete pektische Säure, mit Bleioxyd und Wasser gemengt und von Neuem bei 100° getrocknet, verlor nichts an Gewicht. Der Versuch gab dasselbe Resultat, als das Trocknen bei 130° bewirkt wurde.

Aus diesen Versuchen glaube ich folgende Schlüsse ziehen zu dürfen:

- 1) Das Pektin und die pektische Säure unterscheiden sicht nur durch die damit verbundenen unorganischen Körper.
- 2) Die bei 1000 getrocknete pektische Saure enthält kein Wasser.
- 3) Die pektische Säure der Aepfel, Rüben und Möhren hat dieselbe Zusammensetzung, sie muss aber als dreifach, vierfach oder fünffach pektischsaurer Kalk und nicht als reine pektische Säure betrachtet werden.
- 4) Die pektische Säure besteht aus C_{12} H_{16} O_{10} und unterscheidet sich also durch vier Atome Wasserstoff weniger von Zucker und zwei Atome Sauerstoff mehr von der Holzfaser, deren Zusammensetzung repräsentirt wird durch C_{12} H_{20} O_{10} und C_{12} H_{16} O_{8} .
- 5) Die pektische Säure wird demnach wahrscheinlich von der Natur verwendet, um die Holzfaser in Zucker umzuwandeln, was die allgemeine Verbreitung des Pektins in den zuckerhaltigen Pflanzen erklärt.

Ich muss schliesslich bemerken, dass die pektische Säure schwer zu verbrennen ist. Man muss sie sehr innig mit dem Kupferoxyde mengen oder noch besser chromsaures Bleioxyd oder chlorsaures Kali anwenden, um keinen Kohlenstoffverlust zu ernleiden. Die angeführten Analysen sind nach diesen drei Methoden angestellt. (Ausgezogen aus dem Natuur – en Scheinkundig Archief elc. 1837. Ade stuk.)

LII.

Ueber-einige neue Producte aus dem Salicin.

Von

B. PIBIA.

(Compt. rend. T. VI. p. 620.)

Bei der Einwirkung der Schweselsäure und des chrommuren Kali's aus das Salicin entstand, ausser der Ameisensäure,
welche in dergleichen Fällen sich bildet, ein neues öliges Product, ganz ähnlich einem flüchtigen Oele, und zwar in zu grosser Menge, als dass es als ein zusälliges Product könnte betrachtet werden.

Zusammensetzung wie die wasserbaltige Benzoësäure; die Dämpse haben gleiche Dichtigkeit. Demnach ist diess ein Beispiel der Isomerie, wie die organische Chemie sie so ost darbietet. Diese Isomerie geht noch weiter, denn wenn man eine Verbindung des Oels mit dem Kupseroxyd darstellt, so findet man dasselbe eben so zusammengesetzt wie die wassersreie Benzoësäure in demselben Salze.

Setzt man indessen das Oel der Einwirkung des Chlors aus, so erhält man Chlorwasserstoffsäure und ein krystallinisches Product in schönen, farblosen Lamellen. Das Brom verhält sich auf gleiche Weise. In beiden Fällen findet ein Verlust von zwei Atomen Wasserstoff statt, welche durch zwei Atome Brom oder Chlor ersetzt werden. Man hat daher:

 C_{14} H_{12} O_{4} das Oel C_{14} H_{10} O_{4} Cl_{2} Chlorverbindung C_{14} H_{10} O_{4} Br_{2} Bromverbindung.

Diese Resultate erinnern so deutlich an die, welche die HH. Liebig und Wöhler erhalten haben, als sie das Bittermandelöl untersuchten, dass man sich geneigt fühlt, sie auf dieselbe Weise darzustellen:

C₁₄ H₁₀ O₄ Salicyl, hypothetisches Radical 'Salicylhydrat — das neue Oel

 C_{14} H_{10} O_4 Cl_2 Chlorsalicyl C_{14} H_{10} O_4 Br_2 Bromsalicyl.

Was diese Ansicht vollkommen bestätigt, ist, dass das Salicylhydrat sich mit dem Baryt verbindet und dann einen Körper bildet, der folgende Zusammensetzung hat:

286 Piria, üb. einige neue Producte aus d. Salicin.

Bei 1606 in einem Luftstrom getrocknet, verliert derselbe 2 Atome Wasser und stellt dann ein vollkommenes Salycylbaryum dar:

C₁₄ H₁₀ O₄, Ba.

Eben so verbindet sich das Salicylhydrat mit dem Kali und bildet so ein Salz, welches in schönen, grossen, goldgelben Blättern krystallisirt. Die Analyse stimmt mit der vorigen Verbindung überein.

Behandelt man in der Kälte das Chlorsalicyl mit Kali, so verbinden sich beide Körper und bilden ein wirkliches krystallisirtes Salz, aus dem die Säuren das Chlorsalicyl unveränden niederschlagen.

Die Beobachtungen des Hrn. Piria führen Hrn. Dumas zu folgenden Betrachtungen:

Er sieht das Benzoyl als einen Körper an, 'der als ein oxydirter Kohlenwasserstoff dargestellt werden kann:

$$C_{14} H_{10} + O_{2}$$

Dieser Kohlenwasserstoff bildet in Verbindung mit 2 At, Sauerstoff ein Radical, das Benzoyl.

Es würde derselbe Kohlenwasserstoff sein, welcher sich mit 4 Atomen Sauerstoff zu dem Salicyl, einem neuen Radical, verbände;

$$C_{14} H_{10} + O_4$$

Es ist schwer, nicht versucht zu sein, das Radical C₁₄ H₁₀ mit dem Stickstoff selbst zu vergleichen; man würde dann haben;

N_2	$\mathbf{C_{14}}$ $\mathbf{H_{10}}$
$N_2 O_2$	$\mathbf{C_{14}}$ $\mathbf{H_{10}}$ $\mathbf{O_{2}}$
$N_2 O_3$	$C_{14} H_{10} O_2 + O$
$N_2 O_4$	$C_{14} H_{10} O_{4}$
$N_2 O_5$	"""
2 3	<i>"</i>

Salicylhydrat.

Zwei Analysen gaben folgendes Resultat;

1) 0,445 Grm. Salicylhydrat gaben:

0,195 Wasser
$$H = 4, 8$$

1,117 Kohlensäure $C = 69, 4$

2) 0,274 Grm. Salicylbydrat gaben:

0,209 Wasser
$$H = 4,89$$

1,185 Kohlensäure $C = 69,11$

Nach der Rechnung würde man erhalten:

C ₁₄	1071,2 = 69,3
H ₁₃	74.9 = .4.8
04	400,0
	154R 1

Die Dampfbestimmung gab folgende Resultate:

Ueberschuss des Ballons	0,421 Grm.
Capacität des Ballons	233 C.C.
Temperatur des Dampfes	230° C.
Barometer	764 MM.
Lufttemperatur	13º C.

Dichtigkeit des Dampfes

4,276.

Die Rechnung ergiebt folgende Zahlen:

7 Volumina Kohlendampf = 2,9512 3 Volum. Wasserstoff = 0,2064 1 Volum. Sauerstoff = 1,1026 - 4,2602.

Diese Dichtigkeit stimmt mit der, welche Mitscherlich id Dumas für die Benzoësäure gefunden haben, überein.

Wasserfreies Kupfersalicylür.

Es wurde eine Analyse der basischen Kupferverbindung geacht, um ein genaues Resultat für die Elementarzusammenzung des Salicyls zu haben. Folgende Zahlen wurden dazi gefunden:

0,827 der Kupferverbindung gaben:

0,135 Wasser H = 4,50,877 Kohlensäure C = 74,2.

Aus der Berechnung folgt:

C ₁₄	1071,2	74,7
H ₁₀	62,4	4,3
0_{4}^{7}	•	

Baryumsalicylür.

Dieses Salz wird leicht im neutralen, wasserfreien Zustande halten und verdient den Vorzug bei der Bestimmung des Atom-ewichts des Salicyls.

1,237, bei gewöhnlicher Temperatur im luftleeren Raume geocknet, erlitten einen Verlust von

0,110 im trockenen Luftstrom bei 160°.

Diess sind 8.8% = 2 At.

0,522, bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet, gaben 0,292 schwefelsaure Baryterde.

288 Piria, üb. einige neue Producte aus d. Salicin.

Die Rechnung würde ergeben:

.C ₁₄	1071,2
H ₁₀	62,4
$\mathbf{\hat{O}_{3}}$	300,0.

Versuch:

Baryt 36,7 Ba 0 956,9 — 36,6 Wasser 8,8 2H₂ 0 224,9 — 8,6 2615,4.

Bei der Elementaranalyse dieses Salzes erhielt man, wie in allen solchen Fällen, etwas weniger Kohlenstoff als man musste.

0,595 des Salzes, getrocknet bei 1900 im trockenen Luftstrome, gaben:

0,934 Kohlensäure.

Versuch:

$$C = 43,4$$
 C_{14}
 H_{10}
 $G_{2,4}$
 G_{4}
 G_{4}
 G_{4}
 $G_{56,9}$
 G_{69}
 G_{69}
 G_{69}
 G_{69}
 G_{69}
 G_{69}

Chlorsalicyl.

- 1) 0,645 Chlorsalicyl gaben 0,591 Chlorsilber.
- 2) 0,456 Chlorsalicyl gaben 0,133 Wasser 0,892 Kohlensäure.

Daraus folgt:

C 54,1	C ₁₄ 1071,2	54,2
н 3,2	H ₁₀ 62,4	3,1
•	04 400,0	• -
Cl 22,6	Cl ₂ 442,6	22,4.

Bromsalicyl.

- 1) 0,582 Bromsalicyl gaben 0,539 Bromsilber.
- 2) 0,400 Bromsalicyl gaben 0,089 Wasser 0,608 Kohlensäure.

Daraus folgt:

	42,05	C14	1071,2	42,6
H	2,47	H ₁₀	62,4	2,4
	•	0_4	400,0	
Br	38,88	$\mathbf{Br_2}$	978,3	38,9.

Hr. Piria wird seine Untersuchung fortsetzen.

LIN.

Ueber den Einfluss, welchen die Erden auf den Vegetationsprocess ausüben.

Von

J. PELLETIER.

(Journ, d. Pharm. Mai 1838.)

Die Erde ist die Trägerin und Nährerin der Pflanze und ihr schöpft sie mittelst der Wurzeln einen Theil ihrer Nahme. An diese eben so klare als einfache Thatsache knüpfen ich aber verwickeltere Fragen, die vom grössten Interesse für Physiologie und die Agricultur sind. Ehe ich diejenige weer Fragen, welche mich zunächst beschäftigt hat, auseindersetze, will ich an einige Thatsachen erinnern, die mir Verständniss derselben erforderlich zu sein scheinen.

Die Erde ist kein Element. Ihre äussere Schicht, welche de Pflanzenwelt trägt, ist aus mehreren Metalloxyden, Kieselrde, Thonerde, Kalk zusammengesetzt, wozu oft noch Magneund Eisenoxyd kommen. Ueberdem enthält sie nothwendizweise die Ueberreste der zerstörten Organismen. So zusamengesetzt, ist sie unter dem Einflusse der Luft, des Wassers
d der Imponderabilien ganz geeignet zur Entwicklung der
leime und zum Gedeihen der wachsenden Pflanzen.

Die Nothwendigkeit der Gegenwart einer organischen Marie, um eine im böchsten Grade mit der planzennährenden
genschaft begabte Erde zu bilden, ist ausser Zweifel. Verrebens suchte Tull 1773 zu beweisen, dass fein zertheilte
mige Stoffe die einzige Nahrung der Psanzen ausmachten.
Tuh amel erwies die Uprichtigkeit dieser Ansicht.

Wenn es aber auch gewiss ist, dass die Gegenwart ornischer Materie eine Bedingung der Fruchtbarkeit ist, so
ann man doch fragen, ob diese Gegenwart eine so wesentthe Bedingung sei, dass eine Pflanze in einer gänzlich von
ganischer Substanz freien Erde, auch bei dem Zusammenirken anderer günstiger Umstände, namentlich der Gegenwart
Masser und Kohlensäure, gar nicht zu vegetiren vermöchte.

Zahlreiche Versuche sind zur Entscheidung dieser Frage gestellt worden. Einige derselben widersprechen sich; die

19

Mehrzahl derselben verdiente wegen des hoben Interesses, we ches sich daran knüpft, mit Sorgfalt erörtert und wiederbe zu werden. Aber eine andere nicht minder wichtige Frag die, wie es uns scheint, zuvor behandelt werden muss, ist die wetchen Einfluss haben die Erden selbst auf den Act de Vegetation? Diese Frage will ich zunächst zu beantworts suchen.

Der Ackerboden muss als ein Gemenge mehrerer Erde (metallischer Oxyde) betrachtet werden. Alle fruchtbaren Boderarten, sagt Chaptal, bestehen aus Kieselerde, Kalk und Thoserde, und zur Stütze dieser Ansicht führt er eine grosse Zahvon Analysen au.

Davy bestätigt diess durch die in seiner Agriculturchen mitgetheilten Thatsachen, und in der That bestand keine Bode art aus einer einzigen Erde, ja nicht einmal aus zweien, wie etwa Kalk und Kieselerde, Kieselerde und Thonerde, Thoner and Kaik. An einer andern Stelle führt Chaptal Folgende an: "Das Gemenge von Kieselerde und Thonerde bildet 🥌 Grundlage eines guten Bodens; wenn aber der Boden alle wüß echenswerthen guten Eigenschaften besitzen soll, so bedarf 🦠 gewisser Proportionen in dem Gemenge, Proportionen, welch die Analyse der besten Bodenarten kennen gelehrt hat. Be trachtet man die Analyse der minder fruchtbaren Bodenarte so sieht man, dass die Fruchtbarkeit in dem Verhältnisse al--nimmt, als die eine oder die andere der drei hauptsächliche Erden vorwaltet, and dass sie fast Null wird, wenn das Go menge nur noch die Eigenschaften einer einzigen derselbe besitzt.

Eine gewisse Complication der Zusammensetzung des Bedens ist demnach im Allgemeinen eine Bedingung der Fruchtbarkeit. Die fruchtbare Erde, welche man in den Thalgründe findet und die durch die vollständige allmählige Zersetzung de Urgebirgsarten entsteht, ist im Allgemeinen von vortretslich Beschaffenheit. Man weiss aber, dass der Granit, aus Quar Feldspath, Glimmer, bisweilen auch Hornblende bestehend, dur zeine Zersetzung eine aus Kieselerde, Kalk, Thonerde, etw. Magnesia und bisweilen Kali bestehende Erde liefern muss. Bevon der Zersetzung einfacherer Gesteine herrührende Erde dagegen. B. des kieselhaltigen Kalksteins, sind leichter und nur

wenige Arten des Anbaues günstig; sie verlangen nach Chaptal Düngung und fördern nur unter nassen Himmelsstrichen die Vegetation. Die aus der Zersetzung der Trapparten und Basalte, die eine complicirte Zusammensetzung haben, entstehende Erde ist dagegen sehr fruchtbar.

Die Flüsse, sagt Chaptal ferner, nehmen in ihrem Laufe andere Wässer auf, welche die von ihnen fortgeschwemmten erdigen Substanzen mit dem Schlamme der ersteren mengen. En ist bisweilen der Fall, dass das Schlammgemenge zweier Flüsse einen fruchtbareren Boden bildet als das der beiden einmelnen Flüsse.

Diess ist also ein Beweis, dass eine Erde, abgesehen von der organischen Substanz, um so fruchtbarer ist, je compliciter ihre Zusammensetzung ist.

Suchen wir nach der Ursache dieser Erscheinung, so finden wir bei den Schriftstellern nur unsichere und zweiselnde Erklärungen, die meisten begnügen sich sogar mit der blossen Angabe der Thatsache.

Die Agronomen, welche sich mit der Theorie beschäftigt haben, scheinen die Ursache der Fruchtbarkeit mehr in der physischen Beschaffenheit als in der chemischen Zusammensetzung zu suchen. So schreibt Davy, nachdem er beobachtet hatte, dass verschiedene Bodenarten die Feuchtigkeit der Atmosphäre mit ungleicher Energie anziehen, und indem er zu bemerken glaubte, dass die Erdarten, welche das meiste hygrometrische Wasser änziehen, die fruchtbarsten wären, der hygroskopischen Beschaffenheit die wichtigste Rolle bei der Fruchtbarkeit des Bodens zu. Aber Davy hat nicht dargethan, dass die hygrometrische Eigenschaft eines Bodens immer in Verhältniss zu seiner Zusammensetzung stehe.

Wenn die hygroskopische Beschaffenheit die vorzüglichste Ursache der Fruchtbarkeit der Bodenarten wäre (immer abgesehen von den organischen Substanzen, welche als Dünger dienen), so würde man nicht einsehen, warum die Vereinigung der drei vorher genannten Erden zur Bildung eines Bodens von bester Beschaffenheit nöthig wäre. In der That, eine gewisse Menge Thonerde in einem übrigens ganz kieselerdigen oder kalkigen Boden, ein gewisses Verhältniss zwischen den feinen und greben sandigen Theilen des Bodens würde die hygrosko-

cische Beschaffenheit und damit die Fruchtbarkeit herstelles Aber diess wird durch keine Thatsache bestätigt.

Die hygroakopische Beschaffenheit eines ternär zusammenresetzten Bodens kann wohl ein Element der Fruchtbarkeit, aber blos ein secundares, der chemischen Zusammensetzund untergeordnetes Element sein.

Die Eigenschaft der Bodenarten, darch die Sonnenstrahlen mehr oder weniger erhitzt zu werden, eine Eigenschaft, von welcher Davy ebenfalls glaubte, dass sie in Verhältniss 71 threr Fruchtbarkeit stehe, scheint mir gleichfalls nur eine secundăre Ursache zu sein. Uchrigens handelte es sich bei den von Davy angeführten Fällen um Bodenarten, die durch Humus schwarz gefärbt waren, und Davy hat nicht genug Rück sicht auf den Einstess des Humus als Dünger genommen.

Mir scheint es, dass das Gemenge der verschiedenen Erden, welche den Boden bilden, auf die Vegetation wirkt und die Fruchtbarkeit befürdert, vermöge einer elektro-chemischen Kraft, deren Wirkung in sehr vielen anderen Fällen erkannt, hier aber noch nicht berücksichtigt worden ist. Es ist Thatsache obwohl man dieselbe bis jetzt nicht gewürdigt hat, dass die Kieselerde, Thonerde und der Kalk, welche in eine gute frucht tragende Erde eingeben, nicht mit einander chemisch verbunden. sondern blos mit einander gemengt sein müssen (der Kalk 🎎 kohlensaurer). Ein dreifaches Kalk- oder Thonerdesilicat, 🕍 welchem die Kieselerde, Thonerde und Kalkerde in dem Vote hältnisse enthalten wären, welches die beste Ackererde giebli könnte selbst in der günstigsten Zertheilung keine wesentlich fruchtbare Erde geben. Wenn in einer fruchtbaren Erde, de aus einem Gemenge von Kieselerde, Thonerde und Kalk bestände, die Verbindung der drei Oxyde plötzlich erfolgte, 🐠 wurde der Boden kalt und unfruchtbar werden. Nun ist et aber gewiss, dass in einem Gemenge von Kieselerde, Thom erde und Kalk eine Krast vorbanden ist, vermöge deren dies Substanzen sich zu verbinden streben. Die Kleselerde und Thom orde sind im Verhältniss zum Kalk elektro-negative Körper und bei Anwesenheit derselben muss der Kalk die entgegengesetzt Elektricität annehmen. Je nachdem äussere Bewegungen und fremde Ursachen die Theilehen des Bodens einander näher oder von einander entfernen und sie auf verschiedene Weise Intladungen stattfinden und die Erde wird so zu sagen belebt werden. Die elektrische Flüssigkeit, welche sie durchströmt, wird auf die Oefinungen der Wurzelfasern einen Beiz ausüben, was Spiel der Organe anregen und die Absorption der Nahmungssäfte wird vor sieh gehen. Die mit Fenchtigkeit imprägmirten Würzelehen und Wurzelfasern werden auf solche Weise zu Leitern, welche die Elektricität der Pflanze zuführen, die gewiss ehen so nothwendig für das Leben ist als das Licht und die Wärme.

Das Verdienst einer Theorie besteht darkt, dass sie die beobachteten Thatsachen erklärt, dass sie vorauszusehen gestattet, was unter gewissen Umständen eintreten wird, und dass die im voraus diejenigen Umstände anzugeben gestattet, die man herbeiführen müsste, um eine günstige Anwendung u.s. w. Javon zu machen.

Untersuchen wir, ob die von mir vorgeschlagene Theorie

Es sel eine kreidehaltige Erde gegeben. Um sie zu verbessern, mengt man sie mit thonhaltigem Mergel, dem vorwalden Kalk setzt man Kicselerde und Thonerde zu. Dem poillven Elemente, das allein vorbanden war, wird das fehlende segutive zugesetzt.

Man könnte sagen, die Kreide sei so compact, dass die Wurzeln sie nicht zu durchdringen vermöchten, oder so zer-küftet, dass das Wasser wie durch ein Sieh hindurchginge and dass die Mergelung den Zweck habe, durch Veränderung brer physischen Constitution diese Beschaffenheit zu verändern.

Wenn aber der Mergel dazu diente, die Kreide zu zerbeilen, um ihre physische Beschaffenheit zu verändern, so würse ein mehr oder weniger grober Kalksand diesen Zweck ertüllen, und doch ist es noch Niemandem in den Sina gekomsen, die Kreide durch Kalkstein verbessern zu wollen, während Godin v. St. Memin eine vortreffliche Vegetation mittelst
tines Gemenges von Kreide von Meudon und Haidesand erzeugte.

Auf einem Chaptal zugehörigen Grandstücke war der bonige Boden wenig fruchtbar, unter demselben lag eine Schichtschwärzlicher Erde. Chaptal liess, diessmal auf empirische Weise verfahrend, den Boden tief ackern und die beiden Schich-

ten mengen. Gegen seine Erwartung wurde der Boden dadurch noch unfruchtbarer. Erst im fünften Jahre erlangte der
Boden die frühere Fruchtbarkeit wieder, nachdem alles Eisen
zu Oxyd geworden und die früher schwärzliche Erde tief gehgeworden war. Chaptal fragt dabei, ob das schwarze Oxyd
an sich der Vegetation nachtheilig sei oder es durch Entziehung
von Sauersioft werde.

Nach unserer Theorie erklärt sich die Thatsache, und mach hätte sie voraussehen können. Das echwarze Eisenoxyd ist bekanntlich eine Verbindung von Oxydul und Oxyd-oxydul (sesquioxyde), welche Körper indifferent gegen Kieselerde und Thonerde sind. Der Luft ausgesetzt, zersetzt sich die Verbindung und das Eisen geht in Oxyd über, welches fähig ist sich mit der Kieselerde und Thonerde zu verbinden. Unter ähnlichen Umständen darf man also die Schichten nie mengen weil man 5 Jahre verlor, um zu einem sehr gewöhnlichen Resultate zu kommen.

Die angenommene Theorie lässt sich auch sehr gut auf die Mergelung anwenden. Der Mergel ist kein einfaches Gemenge von Kieselerde und Thonerde mit kohlensaurem Kalk Ber Mergel hat Kalk - und Thonsilicate zur Grundlage, und einige Mineralogen betrachten ihn sogar als oryktognostische Species. Diess ist der Grund, weshalb die Psianzen in einem Mergel, welcher der Luft nicht lange ausgesetzt gewesen ist nicht vegetiren können, selbst wenn Kieselerde, Thonerde und Kalk sich in dem Verhältnisse einer guten Ackererde darin finden. Beim Liegen an der Luft zerstört die Kohlensaure die Verbindung zwischen den Erden und dann, abes auch nur dann erst, ist der Mergel zur Verbesserung des Bodens geeignet. Waltet dann das negative Element vor, wie in den Thonmergeln, so ist er vortrefflich für kalkhaltigen Boden, ist dagegen das positive vorherrschend, wie in den Kalkmergela, so eignet er sich für thonig-sandigen Boden. *)

*) So eben habe ich in Erfahrung gebracht, dass ein äussers fruchtbarer Urboden auf Cuba, der jährlich, ohne gedüngt zu werden, bis zu vier Zuckerrohrernten lieferte, aus koblensaurem Kalk und Raseneisenstein (Eisenoxyd, wahrscheinlich mit Kieselerde und Thonerde) bestehe. Ich werde denselben aualystren Diese Zusammensetzung eutspricht meiner Theorie. Das Eisenoxyd würde die Stelle der nur in geringer Menge vorhandenen Kieselerde ersetzen.

Man hat wahrgenommen, dass die Salze der Erden und Alkalien, welche in gewisser Menge den Pflanzen nachtheilig sing, in kleinen Quantitäten einen günstigen Erfolg hervorbringen. Die Chemiker und Agronomen haben zu ermitteln gemoht, wie hier die Salze wirken. Einige glaubten, dass es mit gewissen Salzen bei den Psanzen wie mit gewissen Nahrungsmitteln bei den Thieren sei und dass die Salze und selbst die Erden als Nahrungsmittel aufgenommen würden; andere dagegen glaubten, dass jene Substanzen blos als Reizmittel im Acte der Vegetation wirkten. Ohne zu leugnen, dass die erdigen Substanzen in die Masse der Vegetabilien übergehen können, um ihrem Baue Festigkeit zu geben, wie der phosphorsaure Kalk in den Knochen der Thiere, muss ich doch bemerken, dass die Gegenwart dieses oder jenes Salzes, mit wenigen Ausnahmen, nicht absolut nothwendig für die Vegetation 1st. Die Boragineen und der Salat zum Beispiel, deren Extracte sehr viel Salpeter enthalten, wenn sie auf gedüngtem Boden wachsen, enthalten kaum merkliche Mengen davon, wenn aie ohne Düngung gebaut worden sind. Ich möchte deshalb lieber die Meinung der Physiologen annehmen, welche mit Decandolle glauben, dass die Salze blos als Reizmittel wir-Da aber jene vagen Erklärungen, die in blossen Worten bestehen, in den Wissenschaften nicht zulässig sind, so verstehe ich hier unter Reiz das ausserordentliche Leitungsvermögen für die Elektricität, welches schon eine kleine Menge Salz dem Wasser ertheilt. Auf diese Weise scheint mir der Salpeter bei der Vegetation zu wirken, die er so ausserordentlich begünstigt. So wirkt wahrscheinlich auch der Gips, indem er das Wasser leitend macht für Elektricität, obgleich hier die Wirkungen complicirter zu sein und eine directe Untersuchung zu verdienen scheinen.

wir haben bis jetzt den Kalk im freien Zustande angenommen, wo von Gemengen von Kieselerde, Thonerde und
Kalk die Rede war, welche die Bodenarten bilden. Der Kalk
ist aber in kohlensaurem Zustande. Diess ändert jedoch wesentlich nichts, da er auch so sich elektro-positiv gegen Kieselerde
und Thonerde verhält. Dieser Umstand gestattet, eine wichtige Thatsache aus der Psianzenphysiologie zu erklären. Der
Kohlenstoff der Psianzen wird zum grössten Theile, wo nicht

396 Pelletier, ab. den Einfluss der Erden

ganz, durch die Zersetzung der Kohlensäure erzeugt, welche sie nicht blos aus der Luft, sondern auch aus dem Boden aufnehmen, wie De candolle glaubt. Diese vom Boden dargebotene Kohlensäure scheint in die Pflanzen im Entstehungsmemente überzugehen, wahrscheinlich in der Feuchtigkeit des Bodens aufgelöst. So wird sie von den Würzelchen aufgenommen und steigt mit den Säften auf. Aber wie bildet sich diese Kohlensäure? Man begreift, dass in gedüngtem Boden, dass in den oberen Schichten, welche die Luft durchdringer kann, sich Kohlensäure durch die Reaction des Sauerstoffes auf die organischen Reste bilden muss; aber wie erzeugt sich die Kohlensäure in den grossen Tiefen, bis zu denen die Warzeln der Eichen, Cedern u. s. w. dringen? Wie können der Sauerstoff der Luft und die organischen Substanzen bis dahle eindringen? Nach unserer Theorie ist die Erklärung leicht Die Kohlensäure erzeugt sich aus dem kohlensauren Kalke, auf welchen die Kieselerde und Thonerde eine fortwährende langsame Wirkung ausüben, um damit Silicate zu bilden 🏶).

So würde demnach die Kieselerde in gewissen Tiefen und unter Umständen, die noch wenig bekannt sind, den kohlensauren Kalk zersetzen, während an der Oberfläche der Erde und unter dem Einflusse der äusseren Agentien die Silicat wieder durch die Kohlensäure zersetzt werden würden, welche durch die Reaction des Sauerstoffes auf die organischen Reattentsteht.

Dieser letzte Satz meiner Theorie, die Zersetzung der Skallente durch die änsseren Agentien und vorzüglich durch die Kohlensäure, kann nicht in Zweifel gezogen werden. Er ist von Becquerel unter Umständen erwiesen worden, wo die Cohäsionskraft sich dieser Zersetzung noch mehr entgegenzustellen schien, ich meine bei der Zersetzung des Feldspatheim Granit und der Bildung des Kaolins.

*) Die thierischen Düngerarten scheinen zur Zersetzung der Silicate beizutragen, nicht blos durch die Kohlensäure, welche sie in Folge der Absorption von Sauerstoff bilden, sondern auch inden sie Substanzen, wie die fetten Säuren, erzeugen, die ein Bestrebet haben, sich mit dem Kalke zu verhinden und die Kieselerde auszuscheiden. Haspail scheint die kieseligen Versteinerungen, welche man in der Kreide findet, sehr glücklich durch die Kinwirkung der verschütteten Thiere auf den kleselhaltigen Kalkstein erklärt zu haben.

Die Zersetzung des kohlensauren Kalkes durch die Kieselerde im Innern der Erde stützt sich gleichfalls auf Beobachtungen und Erfahrungen. Wenn man bei der Analyse einer Ackererde den groben Kieselsand durch Schämmen abgesomdert und den kohlensauren Kalk durch verdünnte Säuren entfernt hat, so findet man, dass die fein zertheilte Substanz, welche der Wirkung der Säuren widerstanden hat, weder Thonerde, wie Chaptal meint, noch Kieselerde, nach der Meinung Anderer, ist, sondern dass sie vorzüglich aus wahren Kalk-, Thonerde- und Eisenoxydsilicaten besteht.

Man könnte zwar einwersen, dass diese Silicate vor aller Vegetation vorhanden gewesen seien und dass es directer Be-weise bedürse, um darzuthun, dass sie neuester Bildung seien und sich noch täglich erzeugten. In letzterer Beziehung aber beruse ich mich auf die schönen Untersuchungen Becquere l's und die Mineralien, welche er künstlich im Laboratorio dargestellt hat, mit allen Charakteren der natürlichen, so wie auf die künstliche Bildung des Feldspathes durch Cagniard de Latour.

Endlich könnte man meiner Theorie noch einen Einwurf machen. Wenn die gemengten Erden vermöge elektro-chemischer Kräfte wirken, weshalb sind dann drei Erden erforderlich? Würden nicht Kieselerde und Kalk, oder Kalk und Thonerde hinreichen, um in jedem Elemente des Gemenges einen Zustand entgegengesetzter Elektricität hervorzubriugen? Auch auf diesen Einwand lässt sich durch Thatsachen antworten, die allen Mineralogen bekannt sind. Es ist gewiss, dass die binären Silicate seltener in der Natur vorkommen als die ternären und dass ihre Masse weit unbeträchtlicher ist. Die Kiesellerde hat also mehr Neigung, sich mit Kalk und Thonerde zugleich als mit jeder dieser Erden einzeln zu verbinden. Hierdurch begreift man, wie die Vereinigung der drei Erden nothwendig wird, um einen Boden von der grössten Fruchtbarkeit zu erzeugen. Ich werde diese Ideen später durch directe Veiz suche prüfen.

LIV.

Ueber den gegenwärligen Zustand der organischen Chemie.

Von

DUMAS und LIEBIG.

(Gelesen von Dumas in der Pariser Academie der Wissenschafter am 23. Octbr. 1837. Compt. rend. V.)

Es sind kaum sechzig Jahre verslossen seit jener denkwürdigen Periode, wo man eben in der Mitte dieser Versammlung selbst die ersten Versuche des so frachtbaren chemischen Lehrgebäudes auftreten sah, welches wir dem Genie Lavoisier's verdanken. Dieser kurze Zeitraum hat hingereicht, die schwierigsten Fragen der mineralogischen Chemie gründlich zu studiren, und es kann sich ein jeder leicht überzeugen, dass dieser Zweig unseres Wissens sast Alles besitzt, was er mit den Mitteln, über welche er verfügt, zu erlangen im Stande ist.

Diese nicht zu leugnende Thatsache ist auch leicht zu erklären. Die mineralogische Chemie begreift die Geschichte der einfachen Körper in sich, die ihrer binären und der salinischen Verbindungen. Die Elementarkörper theilen sich nur in mehrere sehr natürliche Gruppen, der Art, dass, wenn man aufmerksam die Eigenschaften des einen Körpers aus diesen Gruppen studirt, man fast stets die des benachbarten Körpers voraussehen, ahnen kann. Das Studium des Sauerstoffes lehrt uns die Geschichte des Schwefels; die des Chlors genügt, um uns bis in die kleinsten Details mit denen des Jods bekannt zu machen.

So ist diese Arbeit, welche Anfangs die menschlichen Kräfte zu übersteigen schien, denn es handelte sich um nichte Geringeres als Tausende von Substanzen, unterschieden durch Anblick und Eigenschaften, zu untersuchen, zu analysiren; so ist diese Arbeit in weniger als einem halben Jahrhundert vollendet, und kaum sind hin und wieder noch einige Lücken auszufüllen.

Die Chemiker haben erkannt, dass in den Mineralsubstanzen Körper sind, welche sich wie Elemente verhalten; dass diese Körper sich unter einander verbinden, diese Verbindungen sich wieder von Neuem vereinigen können: und in dieses dumas u. Liebig, üb. d. gegenw. Zost. d. org. Chem. 1998

Reihen von Substanzen hat man ein Mittel gefunden, narliche Gruppen zu bilden, welche ihr Studium leicht und kurz, d zugleich ausgedehnt und philosophisch machen.

Was man hierbei Element oder unzerlegbaren Stoff nennt, it als solcher allerdings und in Bezug auf unsere gegenwärge Kenntniss. Man hat damit die Frage nicht entscheiden, in hat vielmehr das Gebäude der Wissenschaft so aufbauen ollen, dass, wenn auch die Elemente später zersetzt werden ollten, in dem ganzen Baue, ungeachtet der veränderten rundlage, nichts gestört werden würde. Man sieht leicht ein, iss man aus den vier und funfzig bis jetzt bekannt geworden Elementen, mittelst weniger Verbindungsgesetze, indem man de binären Zusammensetzungen oder alle moglichen Salze bilste, nicht nur alle schon bekannten Zusammensetzungen der verbindungen Natur, sondern auch eine grosse Zahl analoger verbindungen hervorbringen könnte.

Wie aber soll man diese Kenntniss mit Erfolg auf die ormische Chemie anwenden? Hier begegnen wir nicht weniger
sten als in der mineralischen Chemie, und sie sind nicht miner verschieden, während man statt der vier und funfzig Eleente kaum 3—4 in der Mehrzahl der Verbindungen antrifft.
It einem Worte, wie kann man mit Hülfe der Gesetze der
norganischen Chemie die so mannigfaltigen Erzeugnisse der ormischen Wesen ordnen und erklären, die fast alle aus Kohlentoff, Sauerstoff und Wasserstoff bestehen, zu welchen biswein noch der Stickstoff kommt?

Diess war eine grosse und wichtige Frage der philosophichen Naturforschung, eine Frage, die sehr geeignet war, den
Wetteifer der Chemiker anzuregen, denn ihre Beantwortung versrach der Wissenschaft die sebönsten Triumphe. Das Geheimtas der Vegetation und des thierischen Lebens schienen durch
nere Beantwortung sich entschleiern zu müssen, sie schien den
schlüssel zu enthalten aller jener so plötzlichen und eigenthümschen Umwandlungen der Materien, welche in den Thieren und
Pflanzen erfolgen, ja mehr noch, es schien dadurch möglich
werden, sie in unsern Laboratorien nachzubilden,

Nun, wir schenen uns nicht, es auszusprechen, und es ist on unserer Scite keine leichtshnige Aeusserung: diese grosse und schöne Frage ist jetzt gelöst. Es brauchen aur noch alle

200 Dumus u. Liebig, üb. d. gegenw. Zust. d. org. Chem

Volgerungen darans entwickelt zu werden, zu welchen ihre Lönung suht. In der That, wenn man einen Chemiker, ehe die ser neue Weg cröffnet war, um seine Meinung über die organischen Körper gefragt hätte, wie groß auch sein Genie gewesen sein möchte, er würde gewist nichts haben ersinnen können, was verdiente, mit den einfachen, regelmässigen und schönen Gesetzen verglichen zu werden, welche die Erfahrung uns seit einigen Jahren kennen gelehrt hat. In der That, un mit drei oder vier Elementen so mannigfaltige und vielleicht noch mannigfaltigere Verbindungen hervorzubringen als die sind, welche das Mineralreich darbietet, hat die Natur einen eben meinfachen als unerwarteten Weg eingeschlagen, indem sie auf den Elementen Verbindungen bildete, die selbst alle Eigenschafeten elementarer Körper besitzen.

Diess ist nach unserer Ueberzeugung das ganze Geheim-

Es besitzt also die organische Chemie ihre Elemente für sich, die bald die Rolle des Chlors und Sauerstoffs in der Milneralchemie, bald dagegen die der Metalle spielen. Cyan, Amld, Benzoyl, die Radicale des Ammoniaks, der fetten Körper, der Alkohole und ähnlicher Substanzen, das sind die wahren Elemente, mit welchen die organische Chemie zu thun hat, nicht aber die letzten Elemente, Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff und Stickstoff, Elemente, die nur erst zum Vorschein kommen, wend jede Spur des organischen Ursprungs verschwunden ist.

Die Mineralchemie begreift nach unserer Ansicht alle Körper, welche aus der directen Verbindung der eigentlich sogenannten Elemente entstehen; die organische Chemie dagegen umfasst alle Wesen, die aus zusammengesetzten Körpern besteheu, welche sich als Elemente verhalten. In der Mineralchemie sind die Radicale einfach, in der organischen sind sie zusammengesetzt; diess ist der ganze Unterschied. Die Gesetze,
nach welchen die Verbindungen, die Gesetze, nach welchen
die Reactionen erfolgen, sind übrigens die nämlichen in beider
Zweigen der Chemie.

Vielleicht dürfen wir vermöge eines Vorausblickes in die Zukunft, wie er vom philosophischen Standpuncte aus erlaubt ist, hinzufügen, dass von den heiden bezeichneten Theilen der

masa Liebig, üb. d. gegenw. Zust. d. org. Chem. 301

emie alcht derjenige der am mindesten syggerückte ist, von

In der That, wenn die Radicale der Mineralchemie, wenn Sauerstoff, der Schwefel, die Metalle zusammengesetzte örper sind, so vormag Niemand verauszusagen, wenn und ie ihre Zerlegung möglich sein werde. Wenn sie möglich ist, fordert diese Zerlegung die Anwendung von Kräffen, die unbekannt sind.

In der organischen Chemie ist die Schwierigkeit geringer; ier findet gerade der umgekehrte Fall statt. Hier weiss man, im die Radicale zusammengesetzt sind. Die Kunst des Chekers besteht hier darin, sie so zu behandeln, dass ihre Zortung vermieden wird, wodurch sie auf den mineralischen Zortung vermieden wird, wodurch sie auf den mineralischen Zortung, d. h. auf die Stufe wirklich unzersetzbarer Elemente wieden zurückgeführt werden. Dieser Uebergang der organischen wammengesetzten Elemente in ihre einfachen unorganischen wemente lässt sich voraussehen und verhüten, denn er findet auch leicht zu fassenden Gesetzen statt. Auch ist es fast in den Fallen möglich, ein organisches Radical wieder zu erkensm und es aus einer Verbindung in eine audere überzuführen, ind dass es sich in seine unorganischen Elemente zerlegt.

Die organische Chemie bietet uns also, unserer Ansicht geiss, Radicale dar, welche dieselbe Rolle wie die Metalle spien, andere, welche die Stelle des Sauerstoffs, des Chlors und
se Schwefels u. s. w. vertreten. Diese Radicale verbinden sich
meter einander oder mit den eigentlich sogenannten Elementen,
and erzeugen dadurch, nach den einfachsten Gesetzen der Mieralchemie, alle organischen Verbindungen.

Diese Radicale zu entdecken, zu studiren, zu charakteriren, diess ist seit zehn Jahren unser tägliches Studium geween. Von gleicher Hofinung belebt, denselben Weg verfolgend,
erselben Mittel uns bedienend, haben wir meist gleichzeitig
die gleichen Substanzen oder sehr übnliche untersucht, und die sefundenen Thatsachen unter demselben Gesichtspuncte betracht. Zuweilen jedoch schienen sich unsere Ansichten zu trenen, und dann erhoben sich zwischen uns in der Wärme des
Enmpfes mit der Natur Discussionen, deren Lebhaftigkeit wir
teiderseits bedauern. Wer möchte aber die Nützlichkelt solober Discussionen, ja ihre Nothwendigkeit leugnen? Wie viol

309 Dumas u. Liebig, th. d. gegenw. Zust. d. org. Chem.

sie noch künftig anregen? In jeder im Werden begrufenen Winsenschaft erbeben sich solche Debatten, neu aber in der Genschichte der Wissenschaften soll die Art sein, wie wir dieselben zu schliessen gedenken.

In der That, als wir die Fragen, welche uns trennen, it einigen freundschaftlichen Besprechungen behandeln konnten, fanden wir sehr bald, dass wir in allen Principien einig waren und in der Anwendung derselben nur so wenig von einander abwichen, dass eine Vereinigung leicht schien.

Wir fanden jetzt, dass wir vereinigt eine Arbeit übernebmen könnten, die jeder von uns einzeln gescheut haben würde,
die natürliche Classification nämlich der organischen Substanmen, die gründliche Erörterung der dabei zulässigen Radicale
und die Auseinandersetzung ihrer directen oder sedundären Charaktere, mit einem Worte die chemische Philosophie der organischen Substanzen.

haben. Wir werden alle noch nicht analysisten Substanzen analysisen. Wir werden alle bekannt gemachten Analysen sorgfältig prüfen, und ersuchen die Chemiker, welche sich mit dieser Art von Untersuchungen beschäftigen, die unsrigen derselben Probe zu unterwerfen. Es giebt für Alle nichts Nöthigeres absiehere Analysen, die man mit vollkommenem Vertrauen anwenden kann bei systematischen Auffassungen, die häufig von spätern Erfahrungen bestätigt worden sind und den glücklichten Untersuchungen als Ausgangspunct dienen.

Aber diese zahlreichen Analysen, diese beharrlichen Prüfungen bilden nur den kleineren Theil der Aufgabe, welche wir
uns gestellt haben. Da unser Hauptzweck ist, jeden Körper
wohl zu charakterisiren und festzusetzen, zu welchem Radical
er in Beziehung steht, so werden wir alle Sorgfalt darauf verwenden, die jeder von uns untersuchten Substanz eigenthümlichen Reactionen ins Licht zu setzen.

Die Elementaranalyse jedes Körpers, die Bestimmung selnes Atomgewichtes, das Studium seiner wichtigsten Reactionen, diess werden die Grundlagen unserer Arbeit sein. Die
Erörterung der in dieser Richtung beobachteten Charaktere und
die Begrüdung der zusammengesetzten Radicale, aus welchen
sich diese Charaktere erklären, diess ist das Ziel der Arbeit.

Dumas u. Liebig, ib. d. gegenw. Zust. d. org. Chem. 308

Die Personen, welche wiesen, wie viel Substanzen man schon in der organischen Chemie zählt, wie viel neue täglich mtdeckt werden, mögen vielleicht unsern Plan für ganz chibarisch halten, wenn sie besonders die Schwierigkeiten kenen, welche die kleinsten Untersuchungen in der organischen Chemie so häufig entgegenstellen. Auch würden wir ungeschtet unseres Eifers zur Arbeit, ungeschtet aller Thätigkeit, die wir gewiss auf diesen Gegenstand verwenden werden, es für numgänglich nöthig gehalten haben, den auseinandergesetzten Algemeinen Plan sehr zu beschränken, wenn wir nicht seit lanter Zeit Sorge dafür getragen hätten, uns Mitarbeiter vorzutereiten, deren Eifer unsere Erwartungen nicht täuschen wird.

Wir haben bereits unsere Laboratorien allen jungen Leuten reöffnet, die von wahrer Liebe zur Wissenschaft beseelt waten, sie haben alles sehen können, alles kennen lernen. Wir aben unter ihren Augen gearbeitet und sie unter den unsrigen arbeiten lassen, so dass wir uns mit jungen Nacheiferern umzeben haben, Hoffnungen der Wissenschaft, deren Arbeiten sich mit den unsrigen vereinigen und mit ihnen ein Ganzes bilden werden, denn sie werden in demselben Sinne gedacht und mit denselben Mitteln ausgeführt sein.

Durch dieses glückliche Zusammenwirken, dessen Umfang vir täglich zu vergrößsern suchen werden, hoffen wir das begonnene Werk zu Ende zu führen.

Es wird uns erlaubt sein binzuzufügen, dass bei einer so schwierigen Arbeit als die ist, welcher wir uns widmen, wir zur sehr der Unterstützung durch Personen bedürfen werden, die im Stande sind, organische Producte, die durch ihre Reinheit, Krystallisation oder die Bestimmtheit ihres Ursprunges ausgezeichnet sind, zu unserer Disposition zu stellen. Wir richten in dieser Hinsicht eine directe Bitte ab alle Freunde der Wissenschaft und hossen, dass dieser Wunsch nicht vergebens ausgesprochen sein wird.

Es handelt sich hier nicht um eine im persönlichen Interesse oder in dem einer engherzigen Eitelkeit unternommene
Arbeit. Nein, durch ein in der Geschichte der Wissenschaften vielleicht unerhörtes Zusammentresion von Umständen handelt es sich um ein Werk, für das wir alle Chemiker Europa's
zu interessiren hossen.

304 Dumas a. Liebig, üb. d. Constitut. d. org. Säurene

Die brittische Association für die Fortschritte der Wissen schaften hat in ihrer letzten zu Liverpool gehaltenen Versamm lung den Wunsch ausgesprochen, dass ihr ein Ueberblick de gegenwärtigen Zustandes der organischen Chemie von Hr. Liebig und mir in der nächsten Versammlung vorgetragen werden möchte. Die Mitwirkung und die Geneigtheit der englischen Gelehrten sind also für unser Werk gewonnen. Die Stellung Hrn. Liebig's versichert uns die Theilnahme (bonne vollonte) der Chemiker des Nordens von Europa. Was mid betrifft, so glaubte ich nicht zu viel zuzusichern, wenn ich die Mitwirkung der französischen Chemiker versprach und die Versicherung gab, dass die Academie unsere Untersuchungen mit den Kräften unter stützen und die Mitheilung derselben mit der Wohlwollen aufnehmen werde, von welchem sie uns schon wiele Beweise gegeben hat.

LV.

Ueber die Constitution der organischen Säuren.

I. Ueber die Constitution der organischen Säuren.

Von

DUMAS und LIEBIG.

(Compt. rend. T. V. pag. 863.)

Zu der Zeit, als die Klementaranalyse durch die HR Gay-Lussac und Thénard jenen Grad von Genauigkeit erlangte, der es ihren Nachfolgern möglich gemacht hat, gewischengte, der es ihren Nachfolgern möglich gemacht hat, gewischengte, der es ihren Nachfolgern möglich gemacht hat, gewischen Körper zu machen, unternahmen jene berühmten Chemiker die Analyse des eitronensauren Kalkes. Später bestimmte Berzelius die Zusammensetzung der Citronensäure und des eitronensauren Bleloxydes; die Zusammensetzung dieser Säure schien dadurch unabänderlich festzustehen. Indess fand Berzelius selbst durch spätere Untersuchungen, dass die Citronensäure, angeschen als C4 H4 O4, wie es bisher geschehen Stalze von sehr ungewöhnlichen Eigenschaften hervorbringen würde. Das Natron- und das Barytsalz, z. B. bis 2000 C. erwärmt, verlieren Wasser, welches sie vorher nicht enthielten. Die Säure scheint daher zersetzt zu sein. Wenn man indess

Dumas u. Liebig, üb. d. Constitut. d. org. Säuren. 305

diese Salze mit Wasser zusammen bringt, so findet man in ihnen wieder die gewöhnliche Citronensäure mit allen ihren Eigenschaften. Diese scheinbare Beweglichkeit der Elemente in der Citronensäure hat Aufsehen bei allen Chemikern erregt. Es giebt wohl nur wenige, die nicht, in der Hoffnung, die richtige Erklärung hiervon zu finden, einige Versuche angestellt hätten. Wir haben geglaubt, die Untersuchung dieser grossen Schwierigkeit sei eine der ersten Aufgaben, die uns bei dem unternommenen allgemeinen Studium beschästigen müsse.

Wir glauben sie gelöst zu haben. In der That haben wir gefunden, dass man bei gehöriger Vorsicht den meisten citromensauren Salzen dieselbe Menge Wasser entziehen kann, welche das Natron – und Barytsalz in den Versuchen von Berzelius verloren. Man muss daher annehmen, dass das Wasser nicht wirklich zur Zusammensetzung der Citronensäure gehöre: Indessen, diess angenommen, so bleibt noch die Schwierigkeit, zu erklären, wie bei den Versuchen von Berzelius, eben so wie bei den unsrigen, jedes Atom Citronensäure um ein Drittel Atom Wasser verliere und niemals mehr. Diese Schwierigkeit kann nach den älteren Ansichten über die Natur der Säuren nur durch die Voraussetzung beseitigt werden, dass das Atom der Citronensäure zu verdreifachen wäre, man also in den neutralen citronensauren Salzen in der That 3 Atome Basis habe. Man würde dann folgende Reihe erhalten:

```
Die wahre Säure: C_{12} H_{10} O_{11}

Getrocknete ,, C_{12} H_{10} O_{11} + 3 H_2 O

Krystallisirte ,, C_{12} H_{10} O_{11} + 3 H_2 O + 2 H_2 O

Wahre Salze C_{12} H_{10} O_{11} + 3 Ba O; 3 Na O; 3 Ag O.
```

Nach Aufstellung dieser Puncte haben wir uns mit einer Untersuchung gleicher Ordnung beschäftigt, die durch die neucren Untersuchungen von Biot und Fremy und durch einige noch nicht bekannt gemachte Versuche Peligot's erhoben worden ist. Die für die Weinsäure angenommene Formel passt nämlich nicht mehr auf alle von ihnen beobachteten Resultate. Zufolge der Analyse von Berzelius ist die Weinsäure C4 H4 O5. Diese Analysen sind an sich nicht zweifelhaft, allein wir haben starke Gründe, zu glauben, dass die Weinsäure, eben so wie die Citronensäure, Wasser auf Kosten ihrer eigenen Bestandtheile zu verlieren vermag.

306 Dumas u. Liebig, üb. d. Constitut. d. org. Säuren.

Um diese Ansicht festzustellen, haben wir viele Analyset mit dem Brechweinsteln angestellt und uns dadurch überzeugt dass derselbe zwei Atome Wasser verliert, die er nicht ent hält. Jedes Atom Säure, welches in die Zusammensetzung de Brechweinsteins eingeht, verliert also ein Atom Wasser. Statt den Brechweinstein zu repräsentiren durch:

C8 H8 O10, KO, Sb2 O2

muss man vielmehr schreiben:

C8 H4 O8, KO, Sb2 O3, H4 O2.

Die beiden Atome entweichen bei 220° C. und sind unabhängig von dem Krystallwasser des Brechweinsteins.

Die Mekonsäure und Cyanursäure bieten ähnliche Erscheit nungen dar.

Hier ist also eine neue Classe von Erschelnungen, welch aligemein zu werden streht und welche folgendes Gesetz zu entwickeln scheint:

Bei der Citronen-, Wein-, Mekon- und Cyanursäure kant jedes Atom Sauerstoff der Basen ein Atom Sauerstoff (der Sauren) verdrängen und ersetzen, indem dieses als Wasser entweicht. Diese Salze stellen also nicht Salze mit Ueberschund an Basis dar, sondern Salze von gleicher Ordnung mit den gewöhnlichen phosphersauren.

Man erlaube uns hinzuzufügen, dass diese merkwürdiger Erscheinungen sich einfacher und allgemeiner auffassen lassen, wenn man die genannten Säuren als Wasserstoffsäuren einer neuen Art betrachtet.

Die Weinsäure z.B., angeschen wie bisher, giebt die Formeln

Wahre Säure C_4 H_4 O_5 Wasserhaltige Säure C_4 H_4 O_5 , H_2 O_5 Neutr. Kalisalz C_4 H_4 O_5 , K O_5

Weinstein C_4 H_4 O_5 , $KO + C_4$ H_4 O_5 , H_2O_5 Brechweinstein $2C_4$ H_4 O_5 + KO + Sb_2 O_3 .

Diese verwickelten Formeln werden sehr einfach, wenn man sie schreibt:

Wasserstoffsäure $C_8 H_4 O_{12}$, H_9 Neutrales Kalisalz $C_6 H_4 O_{12}$ $\begin{cases} K_2 \\ H_4 \end{cases}$ Weinstein $C_8 H_4 O_{12}$ $\begin{cases} K \\ H_6 \end{cases}$ Wasserfreier Brechweinstein $C_8 H_4 O_{12}$ $\begin{cases} K \\ H_6 \end{cases}$

Hieraus sicht man, dass es wasserfreie Weinsäure nicht ebt, dass man ein Radical annehmen muss, welches mit H₈ 10 Wasserstoffsäure neuer Art ausmacht.

Diess angenommen, werden alle Verbindungen des Weinure-Radicals ausgedrückt, wenn man sagt, dass in diesen erbindungen der Wasserstoff ganz oder theilweise durch sein equivalent an Metall ersetzt werde, wie diess bei allen ähnhen Ersetzungen der Fall ist.

Wir können ohne Mühe zeigen, dass sich auch die Cinnensäure, Mekonsäure und Cyanursäure als Wasserstoffsäune betrachten lassen. Man findet in unserer Abhandlung eine sperimentelle Discussion dieses neuen Gesichtspunctes, welcher m Ansichten Dulong's über die Oxalsäure eine unerwartete usdehnung giebt.

LVI.

Ueber das diabetische Ferment.

Von

T. A. QUEVENNE.

(Journ. d. Pharm. Jan. 1838.)

Bei Untersuchung eines diabetischen Urins richtete ich meine wordere Aufmerksamkeit auf einen Absatz, der sich beim Austzen desselben an die Luft bildete.

Dieser Absatz erschien als ein grauweisser, ziemlich contenter Bahm, der unten an den Wänden des Gefässes anhing. ohl gewaschen und in Wasser aufbewahrt, gab er keit Zeien von Veränderung, aber nach Zusatz von ein wenig Zuckerigte er sogleich die Zeichen einer Gährung, die sehr lebt wurde.

Wenn man dieses diabetische Ferment, welchem bis jetzt nig Aufmerksamkeit geschenkt worden zu sein scheint, undem Mikroskope betrachtet, so sieht man, dass es gleichssig aus Kügelchen besteht, die im Allgemeinen ziemlich rund er sehr wenig oval sind, von einem schwarzen Kreise umgen zu sein und auf ihrem durchscheinenden Mittelpuncte en andern kleinen wenig sichtbaren schwarzen Kreis zu ha-

308 Quevenne, üb. d. diabetische Ferment.

ben scheinen. Die Grösse dieser Kügelchen variirt von 🛊 📲 eines Handeritheilmillimeters. Sie widerstehen den stärk Beagentien sehr kräftig. Wenn man sie z. B. mit einer Au sung von Aetzkali sieden lässt, so vermindern sie zwar ihr 🥌 wicht bedeutend, aber sie werden doch nicht vollständig 🛀 gelöst, denn man findet sie unter dem Mikroskope als sehr ble und zusammengehäufte Kügelchen wieder. Ammoniak greif minder stark als Keli an. Die Kügelchen scheinen auch stärksten Säuren zu widerstehen, denn nach mehrstündigem 🐃 weilen in concentrirter Schwefelsäure erschienen sie unter 🦾 Mikroskope blos etwas blasser. Die Beobachtung dieses I mentes erregte in mir den Wunsch, es mit andern Arten Ferment zu vergleichen, und diese Vergleichung hat erge dass die Absätze, welche sich in den der geistigen Gähren unterworfenen Flüssigkeiten bilden und die man in der let Zeit als eben so viele verschiedene Fermente betrachtet hat, dieselbe mikroskopische Organisation zeigen. Es sind Kü chen, die je nach ihrem Ursprunge blos innerhalb gewisser Gr zen in der Grösse variiren. Das Ferment scheint hiernach besonderer, aus Kügelchen bestehender, aber immer identisch Körper zu sein, der sich auf Kosten von Substanzen erzeit welche in der Chemie als verschieden betrachtet werden.

Diess ist die Folgerung, zu welcher die mikroskopis Untersuchung des Fermentes geführt hat. Es bleibt nun zu wesen übrig, ob die Chemie diese Uebereinstimmung bestätte oder vielleicht die Existenz mehrerer Arten von Ferment na weisen wird, die einige geringe Abweichungen von einer zeigen, wie die verschiedenen Arten von Gummi, Zucker u.

Diess ist eine Frage, mit deren Lösung ich mich ger wärtig beschäftige. *)

^{*)} Die Hesultate einer ausführlichen Untersuchung des Verf. ide verschiedenen Arten der Hefe werden schon in den nächsten E.

ten d. J. erscheinen.

LVII.

Synaptās.

In der Sitzung der Société de Pharmacie vom 2. Mai J. legte Robiquet den Stoff aus den Mandeln vor, welcher besondere Eigenschaft besitzt, durch seine Reaction auf das nygdalin unter Mitwirkung des Wassers das flüchtige Bitmandelöl zu liefern. Robiquet hat diesem Stoffe den Namen maptas (Συνάπτω, ich vereinige) gegeben, weil er so zu san das gemeinschaftliche Band zwischen Amygdalin und Wasser giebt.

Die hauptsächlichsten Eigenschaften des Synaptas sind gende:

- 1) Es ist gelblich-weiss, bald brüchig und glänzend wie trockneter Kleber, bald undurchsichtig und schwammig wie reocolla.
- 2) Es ist sehr löslich in kaltem Wasser und fast unlöslich Alkohol.
- 3) Es gerinnt in der Wärme bei etwa 60°C., wenn es Wasser aufgelöst ist.
- 4) Die Auflösung wird weder von Säuren noch von essaurem Bleioxyd gefällt.
 - 5) Mit Gerbstoff giebt es einen bedeudenden Niederschlag.
- 6) Es besitzt nicht wie das Diastas die Eigenschaft der ärke, mit 60° heissem Wasser einen Kleister zu bilden.
 - 7) Es wirkt sehr stark auf das Amygdalin, selbst bei 80° C.
- 8) Die Auslösung, der Berührung der Lust ausgesetzt, erdet bald eine deutliche Zersetzung, sie trübt sich von Tag Tag mehr und nimmt einen stinkenden Geruch an. Mit der at bildet sich ein weisser starker, sehr reichlicher Niederschlag.
- 9) Der Wirkung der Wärme ausgesetzt, schwillt das Syntas wenig auf, giebt empyreumatisches Oel und ein saures Proct, welches etwas Ammoniak enthält. Diese saure Beschafnheit liess Robiquet fürchten, dass das Synaptas etwas sigsäure von seiner Bereitung zurückgehalten haben könne. llein mit concentrirter Schwefelsäure zusammengebracht, erdet es eine Art von Erweichung und lässt sich dann zerdet

rühren, ohne dass ein Geruch nach Essigsäure wahrnehmber wäre; auch entbindet sich dabei keine schweslige Säure.

10) Ein Tropfen Jodtinetur bewirkt in der Außösung der Synaptas augenblicklich eine sehr intensive rosenrothe Färbung ohne Bildung eines Niederschlages.

Die von Robiquet angegebene Bereitungsweise ist folgende: Süsse Mandelkleie, die vom Oele befreit ist, wird in dem doppelten Gewichte reinen Wassers zerrübrt und das Gemenge nach zweistündiger Maceration allmählig ausgepresst. Man fly trirt dann die Flüssigkeit, fällt die sogenannte eiweissartige Substanz und Essigsäure, filtrirt von Neuem, um das Gummi mittelst essigsauren Bleies auszufällen, das durch eine dritte Filtration entfernt wird, und schafft endlich das überschüssige Bleisain darch einen Strom von Schwefelwasserstoffgas weg. Hierbei ist es nöthig, rasch zu verfahren. Der überschüssige Schwefelwasserstoff wird mittelst der Luftpumpe entfernt, man filtrig nochmals, um das Schwefelblei abzusondern, und fällt endlich das Synaptas durch einen hinreichenden Zusatz von Alkohold Der Zucker bleibt aufgelöst, der Rückstand wird gesammelt. mit Alkohol gewaschen und im lustleeren Raume getrocknet. Journ. d. Pharm. Jun. 1838.

LVIII.

Künstliche Mineralien.

(Report of the sixth meeting of the british association etc.)

Hr. Crosse gab der Versammlung der brittischen Naturforscher von 1837 Nachricht von einigen Versuchen über die
Wirkung lang anhaltender galvanischer Wirkungen von geringer Intensität auf die Bildung von Krystallen und andern der
natürlichen Mineralien ähnlichen Producten. Seine Versuche sind
angestellt worden, ohne dass er mit den gleichartigen von
Becquerel bekannt gewesen wäre. Indem Hr. Crosse einen
galvanischen Strom von Batterien mit verschiedener Combination
von Platten, wobei blosses Wasser als Erreger diente, durch
Auflösungen von kohlensaurem Kalk leitete, erhielt er rhomboëdrische Krystalle von dieser Substanz, die sich um den negativen Pol absetzten. Als er in einem dieser Versuche ein

Stück Backstein 4 bis 5 Monate lang mit der Lösung befeuchtet gehalten batte, fand er nach Verlauf dieser Zeit sehr schöne prismatische Krystalle, die er für Arragonit hielt, an dem Theile des Backsteins abgesetzt, der, ohne ihn jedoch elgentich zu berühren, am positiven Pole lag, während sich am negativen Pole etwas abgesetzt hatte, was er für gewöhnlichen kohlensauren Kalk bieft. In einem ähnlichen Experimente, das nit Kjeselfluorwasserstoffsäure angestellt wurde, zeigten sich, mehdem eich Blei am negativen Pole abgesetzt hatte, kleine Krystalle, die er für Kicselerde hielt, an dem Sussersten Thelledes abgresetzten Bleies, und bei Entfernung des Bleies am poaltiven Pole fand sich nach 2 - 3 Monaten am untern Theile des Backsteins ein Krystall, der ein durchsichtiges sechsseitiges Prisma, mit einer sechsseitigen Pyramide zugespitzt, darstellte. wer doch zu weich war, um Glas zu ritzen. Ein zweiter schön gebildeter Krystall, der 3/18 Zoll lang und 1/18 Zoll breit war, ritzte Glas sehr leicht, nachdem er einen oder zwei Monate an einem trocknen Orte gelegen hatte. Herr Crosse machte ähnliche Versuche mit Auslösungen von Kalisilicat und erhielt dabei unvollkommene hexaëdrische Krystallisationen, die er für kieselerdige und in einigen Fällen chalcedonartige Absätze hielt.

Folgende sind die Mineralsubstanzen, welche er, ausser den sehon genannten, durch elektrische Wirkungen gebildet zu haben glaubt:

Rothes Kupferoxydul in undurchsichtigen und durchsichtigen Krystallen.

Krystalle von Kupfer und Silber in Würfeln und Octaedern.

Krystallisirtes arseniksaures und kohlensaures Kupferoxyd.

Phosphorsaures Kupferoxyd.

Graves Schrefelkupfer.

Schwefelalber.

Krystallinirles kohlensaures Bleioxyd.

Gelbes Bleioxyd.

Warzenformiger kohlensaurer Kalk.

Warzenformiges schwarzes Eisenoxyd.

Schwefeleisen.

Schwefelantimon (Kermes).

Krystallisirter Schwefel.

LIX.

Auffindung von Selen im Schwefel.

Ebelmen (Ann. d. Mines, 1837. VI. lier.) schlägt dazu folgendes Verfahren vor: Man erhitzt den gepulverten Schwesel mit überschüssigem Mangansuperoxyd und sammelt die sich entwickelnden Gase in Wasser aus. Schüttelt man die Austösung der schwesligen Säure mit Mangansuperoxyd, so verschwindet ihr Geruch. Ist Selen in dem untersuchten Schwessel enthalten, so entbindet die Flüssigkeit dann einen sehr starken Rettiggeruch. Es scheint, dass das Selen dabei in Oxydübergeht, das neben der schwesligen Säure in der Austösung existiren kann. Diess ist nicht überraschend, da die Selensäureselbst nicht von der schwesligen Säure zersetzt wird. Mit 10 Grammen Schwesel, deren Selengehalt durch die gewöhnlichen Mittel nicht leicht nachzuweisen ist, kann man einem halben Liter Wasser einen sehr starken Selengeruch ertheilen, der sich an der Lust sehr lange erhält.

LX.

Analyse der Manganerse.

V o n

EBELMEN.

(Ann. d. Mines , 1837. VI. livr.)

Bei der Analyse eines Manganerzes habe ich zur Bestime mung der Menge von Sauerstoff, welche dem durch Salzsäure daraus entwickelten Chlor entspricht, ein leicht ausführbaren Verfahren angewandt, das mir einer grossen Genauigkeit fähig scheint. Es besteht darin, dass man das durch die Einwirkung von Salzsäure auf das Mineral entwickelte Chlor in eine von Schwefelsäure ganz befreite Auslösung von schwesliger Säure leitet und die sich erzeugende Schwefelsäure mittelst salzsauren Baryts bestimmt. Man bringt ein Gramm des zu untersuchenden Minerals gröblich gepulvert in ein Kölbehen, giesst die nöthige Menge reiner Salzsäure darauf und setzt ein zweimal gebogenes Rohr auf, dessen längerer Schenkel in eine Auslösung von schwesliger Säure taucht, welche sich in einem etwa

8 Unzen fassenden Ballon mit plattem Boden befindet, den man bis zu ¾ füllt.

Man kann das Chlor sehr rasch entwickeln lassen, die Absorption ist immer vollständig, so lange sich nur schwef-Bge Saure in der Auslösung besindet, was man leicht bemerkt, wenn man das Gesicht dem Halse des Ballons nähert. Ende der Operation, wenn die salzsaure Flüssigkeit ihre braune Farbe zu verlieren anfängt, muss man das Sieden sehr lebhaft vor sich gehen lassen, um ein Zurücksteigen 'zu vermeiden und alles entwickelte Chlor vollständig auszutreiben. Wenn diess geschehen ist, setzt man salzsauren Baryt zur Auflösung der schwestigen Säure und lässt sie sieden, um alle überschüssige schweslige Säure auszutreiben. Den entstehenden schweselsauren Baryt lässt man absetzen und filtrirt dann, worauf man die Menge des gesuchten Sauerstoffes findet. 1 Atom schwefelsaurer Baryt = 1458,09 entspricht 100 Sauerstoff. Ich habe mich durch directe Versuche überzeugt, dass sich dabei niemals Unterschwefelsäure erzeugt, wie gross auch der Ueberschuss der schwesligen Säure sein möge, denn wenn man die vom schwefelsauren Baryt abfiltrirte Flüssigkeit mit Salzsäure zur Trockne abdampft und den Rückstand mit Wasser aufnimmt, erhält man niemals Spuren von schwefelsaurem Baryt.

Die Vorzüge dieses Verfahrens scheinen mir folgende zu sein: 1) kann man sich jeden Augenblick von dem guten Gange der Operation und davon überzeugen, dass das Chlor vollständig absorbirt wird und nichts durch den Kork verloren geht; 2) wird das Mineral in kurzer Zeit vollständig angegriffen; 3) hat die Methode auch vor der, wobei man das Manganerz mit schwesliger Säure selbst digeriren lässt, noch einen Vorzug. In letzterem Falle ist nämlich die Wirkung oft sehr langsam, und man bestimmt dabei ausser dem Sauerstoffe des Mangans auch den, durch welchen das Eisenoxyd in Eisenoxydul übergeht, wodurch man nicht genau die Menge von Chlor erhält, die das Mineral liefern kann. Endlich bildet, man bei diesem Verfahren eine grosse Menge unterschweselsaures Manganoxydul, dessen Zersetzung langwierig und schwer ist.

Statt frisch bereiteter Auflösung von schwesliger Säure kann man sich auch etwas älterer Auslösungen bedienen, welche demzufolge Schweselsäure enthalten. Man braucht dann

mur die Auflösung mit etwas Chlerbaryum zu mengen. In den Maasse, als die schweslige Säure Sauerstoff absorbirt, füllt dann schweselsaurer Baryt nieder. Will man sich der Aussesung bedienen, so giesst man sie von dem Bodensatze klar ab. Man lettet dann das Chlor in eine Chlorbaryum enthaltende Auslösung, und jede Blase von Chlor bewirkt darin eine Trübung von schweselsaurem Baryt.

Sollte ein Zorücksteigen der Flüssigkeit in den Ballon erfolgt sein, was übrigens leicht zu verhüten ist, so müsste man die Flüssigkeit im Ballon mit der in dem Kölbehen vereinigen, won dem erhaltenen schwefelsauren Baryt aber abziehen 1) die dem Mineral beigemengte Gangart, 2) die Menge von schwefelsaurem Baryt, welche dem Sauerstoffe entspricht, der das Oxydul in Oxyd verwandelt. 100 Theile Eisenoxyd gehen 149 schwefelsauren Baryt; 1 Atom Eisenoxyd giebt 1 Atom schwefelsauren Baryt.

Nachschrift.

Die vorstehende Methode ist keineswegs neu, sondern schor von Duflos (Schw. Jahrb. Bd. 4. 81. Erdm. Journ. f. techn. u. ök. Chemie Bd. 13. 278) mit Vortbeil angewandt worden. Indessen hat der Verf. das Verdienst, nachgewiesen zu haben, dass dieselbe wirklich nur schwefelsauren Baryt liefert, wodurch die Zoverlässigkeit derselben erwiesen wird.

E.

LXI.

Ueber eine der Schwefelsäure entsprechende Chlorverbindung des Schwefels.

In der Sitzung der Berliner Akademie vom 26. April 126 Hr. Rose über eine der Schwefelsäure entsprechende Chlorverbindung des Schwefels.

Wenn man die Dämpfe der wasserfreien Schwefelsäure in Chlorschwefel (S + Cl, oder vielmehr S Cl₂ + 3S) leitet, so werden sie begierig von demselben absorbirt, ohne dass er scheinsbar eine andere Veränderung erleidet, als dass er eine brausere Farbe annimmt. Wenn die Temperatur unter dem Gefrierpuncte des Wassers gehalten wird, so entwickelt sich hierbei keine echwefige Säure und die Flüssigkeit ist als eine Außösung der

Venn indessen die Temperatur dieser Auflösung nur etwas über en Gefrierpunct des Wassers erhäht wird, so fängt eine Enticklung von schwesliger Säure aus derselben an, und dieselbe ann bei grösseren Mengen der Flüssigkeit so hestig werden, ass ein verschlossenes Gefäss mit derselben nach einiger Zeit it Hestigkeit zerspringt, wenn es aus einem kalten Zimmer in in mässig erwärmtes gebracht wird. Wird die Flüssigkeit einer Destillation unterworsen, so kommt sie schon bei + 10° C. in in scheinbares Kochen, und dieses Kochen wird zu einer stürtischen Auswallung, wenn die Erwärmung um mehrere Grade phöht wird. Das Kochen rührt indessen nur von einer gastermigen Entwicklung von schwesliger Säure her; es destillirt in dieser Temperatur nichts tropsbar Flüssiges über.

War bei der Bereitung nicht ein Uebermaass von Dämpfen ler wasserfreien Schwefelsäure in den Chlorschwefel gelentet worden und letzterer daher noch im Ueberschusse vorhanden, so cht bei der Destillation, nachdem die reichliche Entwicklung der schwesligen Säure etwas nachgelassen hat, dieser zuerst chon bei einer Temperatur von 30 bis 40° C. über. Darauf commt ein eigenthümlicher ölartiger Kürper, der frei von beiremengtem Chlorschwefel erst bei einer Temperatur von 1450 C. thergeht. Um ihn ganz vom Chlorschwefel zu befreien, nind sinige Rectificationen nothwendig. Gereinigt hat er eine weisse Parbe, eine ölartige Consistenz, wie englische Schwefelsäure. welcher der Körper sehr im äusseren Ansehn gleicht, und eien bestimmten Kochpunct von 1450 C. Beim Zutritt der Lust mucht er stark, doch nicht ganz so stark wie feste wasserfreie Schwefelsäure. Er ist vollständig ohne Rückstand destillirbar; der Geruch ist eigenthümlich, doch wenn er rein ist, riecht er zurchaus nicht nach schwesliger Säure.

Am merkwürdigsten verhält sich die Flüssigkeit gegen Wasser. Sie ist bedeutend schwerer als dasselbe, denn ihr pec. Gewicht ist 1,8207 bei 15° C. Wird sie in eine bedeutende Menge Wasser getröpfelt, so bleibt sie wie schwere Oeltopfen sehr lange auf dem Boden desselben liegen und wird scheinbar nicht aufgelöst. Nach einiger Zeit bildet sich indesten über diesen Tropfen eine concentrirte Auflösung derselben Wasser, welche gegen das Wasser sich wie eine Schicht

von Vitriolöl gegen dasselbe verhält; sie vermischt sich aussersteicht durch Umrühren mit dem übrigen Wasser. Es dauert indessen sehr lange, ehe die ölartigen Tropfen sich vollständig im Wasser aufgelöst haben. Eine Quantität von nur einigen Grammen, mit mehreren Lothen Wasser übergessen, braucht zur vollständigen Auflösung mehrere Stunden, selbst wenn das Ganze von Zeit zu Zeit umgerührt wird. Geschieht diess nicht, so bleiben die Tropfen sehr lange ungelöst.

Die Außösung im Wasser geschieht vollständig; es enté wickelt sich hierbei nichts Gasförmiges. Ist die Substanz rein. so kann in der wässrigen Auflösung derselben nur Schwefelsäure und Chlorwasserstoffsäure gefunden werden. Die Verbindung könnte hiernach für ein der Schwefelsäure entsprechender Schweselchlorid gehalten werden, entstanden dadurch, dass der Schwefelsäure Sauerstoff durch den Schwefel des Chlorschwefels entzogen und schweflige Säure gebildet wurde. Quantitative Analysen zeigten indessen einen Verlust von 37 bis 38 p. C., der nur in Sauerstoff bestehen konnte. Es folgt hierana. dass die Substanz ausser Schwefelchlorid noch Schwefelsäure enthalte und dass sie analog dem chromsauren Chromohlorid dem wolframsauren Wolframchlorid und dem molybdänsauren Molybdänchlorid zusammengesetzt sei. Während indessen dieso Verbindungen auf 1 Atom des Chlorids 2 Atome Säure enthalten (RCl3 + 2R, wenn R das Radical in denselben bedeutet), enthält das schwefelsaure Schwefelchlorid 5 Atome Schwefelsaure auf 1 Atom Schwefelchlorid; die Zusammensetzung desaelben wird also durch die Formel SCI, + 58 ausgedrückt.

ammensetzung des chromsauren Chromchlorids eine sinnreiche Ansicht geäussert. Er betrachtet dasselbe als eine Art von Chromsäure, in welcher 1 Atom Sauerstoff durch ein Doppelatom Chlor vertreten wird, und in der That ist Cr Cl₃ + 2 Cr = Cr+Cl. Wenn diese Ansicht auch auf die Zusammensetzung des molybdänsauren Molybdänchlorids und des wolframsauren Wolframchlorids ausgedehnt werden kann, so kann sie auf die des schwefelsauren Schwefelchlorids nicht gut angewandt werden, oder man müsste dasselbe für eine analoge Verbindung halten, in welcher noch Schwefelsäure enthalten ist, oder für (S + Cl) + S.

Bereitet man das schwefelsaure Schwefelchlorid auf die Weise, dass man zum Chlorschwefel ein Uebermaass von waserfreier Schwefelsäure leitet, so scheiden sich endlich in der tälte aus der braunen Flüssigkeit krystallinische Massen von rasserfreier Schwefelsäure aus, die nicht mehr aufgelöst weren können. Die davon abgegossene Flüssigkeit, der Destillaon unterworfen, entwickelt, wie bei den früher beschriebenen 'ersuchen, eine grosse Menge von gasförmiger schwestiger äure, und es geht nach dieser zuerst krystallinische wassereie Schwefelsäure in die erkältete Vorlage über; bei etwas 1ehr erhöhter Temperatur kommen Flüssigkeiten, welche durch tärkere Erkältung fest werden. Wenn indessen der Kochpunct er Flüssigkeit in der Retorte bis zu 1450 C. gestiegen ist, so ann er nicht mehr erhöht werden, und die bei dieser Temeratur destillirte Verbindung hat ganz die Eigenschaften und ie Zusammensetzung der früher beschriebenen.

In den Destillationsproducten, welche hierbei früher überehen, und welche erst flüssig sind, später indessen durch Erkäling erstarren, sind unstreitig Verbindungen des Schwefelchlorids,
Cl₃, mit mehr als mit 5 Atomen Schwefelsäure enthalten; es
lückte mit aber nicht, eine solche von einem beständigen Kochunct zu erhalten.

Leitet man zum schwefelsauren Schwefelchlorid trocknes Amioniakgas, so erhält man, wenn man das Ganze erkältet und die
ntstehende starke Erwärmung so viel wie möglich mildert, eine
ockene Masse von weisser Farbe. Sie löst sich vollständig in
Vasser auf. In dieser Auflösung wird durch eine Auflösung von
'hlorbaryum zwar ein Niederschlag von schwefelsaurer Baryterde
rzeugt; wird derselbe indessen abfiltrirt, so trübt sich die abfilrirte Flüssigkeit in der Kälte von selbst, und nach mehreren
Vochen werden noch nach und nach neue Mengen von schweelsaurer Baryterde abgesetzt. Mit einer Auflösung von Chlortrontium giebt die Auflösung in der Kälte keinen Niederschlag,
vohl aber durch's Kochen.

Diese Versuche zeigen, dass die Auslösung des schweselsauen Schweselchlorid – Ammoniaks im Wasser dasselbe schweselaure Ammoniak enthalte, wie das ist, welches durch unmittelbare Vereinigung von wasserfreier Schweselsäure mit trocknem Amnoniakgas gebildet wird. Es geht aber auch daraus hervor, dass das Schwefelchlorid, S Cl_3 , wenn es sich mit trocknem Ammoniakgas verbunden hat, bei seiner Auflösung im Wasser Salmiakund wasserfreies schwefelsaures Ammoniak (NH₃+ $\ddot{\text{S}}$) und nicht gewöhnliches wasserhaltiges bilde (NH₄+ $\ddot{\text{S}}$); denn wäre diest der Fall, so würde die Auflösung von Chlorstrontium eine Fällung erzeugt haben.

Das schwefelsaure Schwefelchlorid bildet mit ähnlichen Verbindungen von flüchtigen Chloriden mit den diesen entsprechen zusammengesetzten Säuren oder Oxyden eine Reihe von Doppelverbindungen, welche Verbindungen zweier basischer Haloïdsalze oder basisch salzsaurer Salze in einfachen, bestimmten Verhältnissen entsprechen. Denn das schwefelsaure Schwefelchlorid hal in seiner Zusammensetzung die meiste Analogie mit den Substanzen, welche man früher basisch salzsaure Salze nannte.

Leitet man die Dämpfe der wasserfreien Schwefelsäure in stüssiges Phosphorchlorür, P C₃, so werden sie begierig von dlesem absorbirt. Das Phosphorchlorür wird indessen von einer geringeren Menge jener Dämpfe übersättigt, als der Chlorschwefel. Die überschüssige Schwefelsäure setzt sich als krystallinische Massen ab. Die Auslösung der wasserfreien Schwefelsäure in Phosphorchlorür riecht in der Kälte nicht nach schwesliger Säure.

Wird dieselbe von der überschüssigen Schwefelsaure abgegossen und einer Destillation unterworfen, so entwickelt sich/ sogleich gasförmige schweslige Säure, es destillirt darauf dis überschüssige aufgelöste wasserfreie Schwefelsäure ab, und endlich eine Flüssigkeit, die beim Erkalten auch nach längerer Zeit nicht fest wird. Diese Flüssigkeit ist eine Verbindung von schwefelsaurem Schwefelchlorid mit phosphorsaurem Phosphorohlorid. Sie verhält sich gegen Wasser in so fern dem schwefelsauren Schwefelchlorid ähnlich, als sie, damit ühergossen. wie dieses am Boden längere Zeit wie schwere Oeltropfen scheinbar ungelöst liegen bleibt. Sie wird indessen doch bedeutend leichter aufgelöst als das schwefelsaure Schwefelchlorid. Verbindung entsteht durch Verbindung von Phosphorsäure aus dem Phosphor des Phosphorchlorurs vermittelst eines Theils der Schwefelsäure, welche dadurch in schweslige Säure verwandelt wird; zugleich vermehrt sich dadurch die Menge des Chloragegen die des nicht oxydirten Phosphors, so dass nicht allein Phosphorchlorid (P Cla), sondern auch Schwesclehlerid gebildet wird, das sich mit schweselsaurem Schweselchlorid verbindet. Die Auslösung der Verbindung in Wasser enthält dabei
ausser Chlorwasserstossäure nur Schweselsäure und Phosphorsäure, aber keine phosphorige Säure.

Die Verbindung zersetzt sich indessen leicht, und schon bei der Temperatur, welche zur Destillation nothwendig ist. Ihr Kochpunct ist daher kein beständiger, sondern steigt, je länger man destillirt, von 137°C. bis 165°C. und höher. Sie kann dabei wie das schweselsaure Schweselchlorid bei der Destillation micht vollständig verslüchtigt werden, sondern bei jeder erneuten Destillation bleibt erst ein Syrup und bei stärkerer Erhitzung ein trockner Firniss in der Retorte zurück, welcher aus wasserfreier Phosphorsäure besteht. Das phosphorsaure Phosphorchlorid zersetzt sich beim Erhitzen in Phosphorsäure und in Phosphorchlorid, so dass die Verbindung nie von gleicher Zusammensetzung wehalten werden kann.

Von grösserer Beständigkeit als diese ist die Verbindung des mhwefelsauren Schwefelchlorids mit dem selenigsauren Selenchlorid. Leitet man die Dämpfe der wasserfreien Schwefelsäure auf Selenchlorid, Se Cl2, so scheinen sie in der Kälte nicht absorbirt zu werden, in einem erwärmten Zimmer indessen verbinigen sich beide langsam zu einem sehr dicken, schwach grünich gefärbten Syrup. Wird derselbe der Destillation unterworen destillirt zuerst die überschüssige wasserfreie Schwefel-Aure ab, dana schmilzt der Inhalt der Retorte unter Schäunen zu einer hell bräunlichen Flüssigkeit und verwandelt sich n einen Dampf, der in der Farbe dem der salpetrigen Säure hnekt. Dieser Dampf erstarrt schon im Halse der Retorte zu inem weissen zähen Syrup und darauf zu einer festen weissen vachsähnlichen Masse. Während der Destillation entwickelt sich Thlorgas, wodurch der Geruch nach schwesliger Säure nicht wahrgenommen werden kann. Die erhaltene Substanz zersetzt ich durch wiederholte Destillationen nicht; ihr Kochpunct, der ein reständiger ist, liegt bei 1870 C. Sie zieht schnell Feuchtigkeit was der Luft an, löst sich vollständig im Wasser auf; die Auflösung enthält Chlorwasserstoffsäure, selenige Säure und Schwefelsäure. Die Zusammensetzung der Verbindung kann durch die Formel B(S Cl₃ + 5S) + 5(Se Cl₂ + Se) ausgedrückt werden.

Werden die Dämpse der wasserfreien Schweselsäure in Zinn-

chlorid (So Cla) geleitet, so werden sie davon absorbirt; des Zinnehlorid erstarrt zu einer krystallinischen wasserhellen Masse. Wird dieselbe einer Destillation unterworfen, so verstüchtigt sich aus ihr ein dicker zäher weisser Syrup, der zu einer spröden weissen, klaren Masse erhärtet; es sublimirt ferner eine mehlartige Masse, die sich an die oberen Wande des Retortenhalses und der Vorlage absetzt, und in der Retorte bleibt eine schr bedeutende Menge eines ungeschmolzenen Rückstandes, der aus Zinnoxy besteht, das Schwefelsäure enthälf. Die überdestillirte Masse giel mit Wasser eine trübe Auflösung, in welcher man auf dem Bo den schwere Oeltropfen wahrnimmt, die sich nur sehr langsam 🕍 Wasser lösen. Durch Hinzufügung von Chlorwasserstoffsaure Schweselsäure und selbst von Salpetersäure wird die Auflösne klar. In der wässerigen Außösung kann durch Reagentien die Gegenwart von Zinnoxyd, Schwefelsäure und Chlorwasserstoff säure nachgewiesen werden. Die Substanz ist eine Verbindung von Zinnoxyd-Zinnehlorid mit schwefelsaurem Schwefelchlorid deren Zusammensetzung durch die Formel 5 (SCI3 + 58) + 6 (8n Cla+Sn) ausgedrückt werden kann. Aber nicht immer id das Zinnoxyd - Zinneblorid in dem angegebenen Verhältnisse mit dem schweselsauren Schweselchlorid verbunden. Bei den verschiedenen Bereitungen ist dieses Verhältniss verschieden. 🗦 mehr die Verbindung schwefelsaures Schwefelchlorid enthäll desto mehr schwere Oeltropfen setzt sie bei der Behandlung mit Wasser ab und desto weniger trübe ist die Auflösung.

Es lassen sich unstreitig noch mehrere ähnliche Verbindungen des schwefelsauren Schwefelchlorids erzeugen, wenn man die Dämpfe der wasserfreien Schwefelsäure auf andere flüchtige Chlorimetalle würde einwirken lassen. Es wurde diess indessen aus der Grunde unterlassen, weil die Bereitung und Untersuchung der selben mit sehr vielen Schwierigkeiten verknüpft ist.

Leitet man die Dämpfe der wasserfreien Schwefelsäure in eine Auflösung von Schwefel in Brom, so werden sie in schr grosser Menge von derselben aufgenommen, aber bei der Destillation dieser Auflösung bildet sich kein dem schwefelsauren Schwefelchlorid analoges Product, auch entwickelt sich hierbei keine schweflige Säure.

LXII.

Ueber die gefrornen Kartoffeln.

V o n

J. GIRARDIN.

(Journ. d. Pharm. Juin 1838.)

ie hestige Kälte des verslossenen Winters hat den Verlust eir grossen Menge Kartosseln herbeigeführt, ein Schade, der
rzüglich die kleineren Oekonomien betrossen hat, die nicht
t den erforderlichen Einrichtungen zur Ausbewahrung, Silo's,
illern u. s. w., wie die grösseren versehen sind.

Ungeachtet der Belehrungen, welche die Wissenschaft geben hat, wirst man die gefrornen Kartosseln als unbrauchbare, und jeder strenge Winter führt so den Verlust einer unheuren Masse von Nahrungsstoss herbei. Es ist wirklich hmerzlich, zu sehen, mit welcher Langsamkeit nützliche Wahrliten sich verbreiten.

Auf Veranlassung der Ackerbaugesellschaft des Departemets der untern Seine habe ich mannigfaltige Versuche über gefrornen Kartoffeln in der doppelten Absicht angestellt, die t der Veränderung kennen zu lernen, welche die Kartoffeln reh den Frost erleiden, und zu erfahren, wie man die durch a Frost veränderten Knollen am zweckmässigsten benutzen könne.

Die gefrornen Kartoffeln sind hart wie Holz; sobald sich er die Temperatur über 0° erhebt, erweichen sie sich nach d nach, werden welk und weich, geben beim Drucke eine bese Menge Wasser von sich, endlich nach Verlauf einiger ge werden sie an der Oberstäche nass, geben einen eigen-Imlichen unangenehmen Geruch von sich und saulen gänzlich.

Ich verglich die Kartoffeln, die schon durch begonnenes muen erweicht waren, in einem Versuche mit gesunden und aht gefrornen derselben Art (patraque jaune commune).

1) Nach dem Waschen und Abtrocknen, um sie von der hängenden Erde zu befreien, schnitt ich sie in dünne Scheinund brachte sie in eine auf 25 — 30° C. geheizte Trokmstube, bis sie trocken und brüchig geworden waren, und lourn. f. prakt. Chemie. XIV. 6.

822 Girardin, üb. d. gefrornen Kartoffeln.

liess sie dann in Mehl verwandeln. Sie verloren beim Trocknet auf diese Weise 72,13 p. C., so dass sie sowohl gefroren al ungefroren bestanden aus:

Trockner Substanz 27,87
Wasser 72,13
100,00.

Das Mehl von den gefrornen Kartoffeln hat alle Eigen schaften desjenigen von ungefrornen.

2) Ich zog aus den einen wie den anderen das Stärkmebaus, indem ich die Knollen in einem Marmormörser zu seinem Brei zerrieb und diesen Brei auf einem Siebe bis zur völligen Erschöpfung des Zellgewebes wusch. Das Stärkmehl, gesammelt und gereinigt, wurde bei einer gelinden Temperatur getrocknet. Die gestornen Kartosseln gaben genau dieselbe Mengestärke wie die ungestornen. Von den einen wie von den auderen gaben 100 Theile dem Gewichte nach:

Stärkmehl 16,66
Trocknes Parenchym 7,52.

Die grösste Menge, welche in den Fabriken von gesunder Kartoffeln erhalten wird, überschreitet in der Regel nicht 18 p. C. trockner Stärke.

Das aus gefrornen Kartosseln erhaltene Stärkmehl hat alle Eigenschaften des aus nicht gefrornen erhaltenen. Ich habt Biscuit und anderes Backwerk mit Stärkmehl von gestrornen wie von ungestornen Kartosseln bereiten lassen, und es waschwer, wo nicht unmöglich, eine Verschiedenheit zwischen beiden wahrzunehmen; ihr Geschmack ist derselbe. Hr. Abb Gossier hat in seiner Küche Stärkmehl von gestrornen Kartosseln anwenden lassen. Die davon bereiteten Speisen schienen ihm eben so gut und angenehm als wenn die Stärke aus gestunden und ungestrornen Kartosseln bereitet gewesen wäre.

- 3) Durch genaue analytische Verfahrungsweisen erhielt ich aus gefrornen und ungefrornen Kartoffeln die nämlichen Menger von Wasser, Stärkmehl, Faserstoff, Eiweise, Zucker und salzigen Substanzen. Diese Verauche gaben bei mehrmaliger Wiesderbolung immer dasselbe Resultat *).
- *) Hr. Virey knüpft hieran eine interessante historische Bemerkung. Er erwähnt nämlich, dass er bereits im 3. Jahre der Republik (1794) im Militairhospitale zu Belfort, wo er Eleve der

Da nun die chemische Constitution der Kartoffel durch den Frost keine Veränderung erleidet, so fragt es sich, von welcher Art sonst die Modificationen sind, welche sie dabei erfährt?

Meiner Ansicht nach ist es eine rein mechanische Wirtung; des Wasser, indem es im Innern des Zellgewebes geriert, zerreiest die Zellen, welche es einschliessen, und trennt es von den anderen Materien des Gewebes, und diess ist der Grund, weshalb die Knollen, wenn man sie nach dem Aufhauen in der Hand zusammendrückt, wie ein Schwamm zuammengehen und ihr Vegetationswasser abgeben.

Es ist also in den gefrornen Kartoffeln nur die vegetabische Organisation zerstört, die Bestandthelle erleiden beim Gefieren keine Veränderung ihrer Natur; es verändert sich bios
fire gegenseitige Anordnung, und diess reicht hin, um die
Verschiedenheiten des Geschmackes zu erklären, welchen Kartoffeln vor und nach dem Gefrieren zeigen.

Da die gefrornen Kartoffeln noch eben so viel Nahrungstoff enthalten als vor dem Gefrieren, so würde es widersinnig
ein, sie ferner wegzuwerfen und keinen Nutzen von denselben
a ziehen. Selbst wenn ihre Veränderung nach dem Aufthauen
chon sehr weit gediehen ist, wenn ale fast zu Brei zergangen
had und einen starken Geruch verbreiten, kann man ale noch
bnutzen.

1) Wenn die gefrornen Kartoffeln hart wie Holz eind, ucht man sie einige Stunden in kaltes Wasser ein, um einen

harmacie war, Versuche über denselben Gegenstand angestellt abe. Nachdem er durch Waschen aus den verdorbenen Kartoffeln due bedeutende Menge Stärke erhalten hatte, suchte er auch aus em zähen Rückstande noch mehr davon zu gewinnen, indem er ihn Gährung versetzte. Er erreichte dadurch wirklich aeinen Zweck und theilte das erhaltene Resultat als neu der Commission der Retablik für Ackerbau und Künste mit. Der Beauftragte dieser Commission, der berühmte Berthollet, übersandte ihm in Folge diem Mattheilung die Instruction von Parmentier über die Kartoffeln und schrieb ihm dabei unterm 9. Germinal des Jahres III. im Style er damaligen Zeit: "Wir wissen Dir Dank, Bürger, für die guten ibsichten, die Dich zu beseelen scheinen, und winschen Dir Glück in dem Eifer, welcher Deine Aufmerksamkeit zur rechten Zeit auf legenstände des öffentlichen Besten lenkt.

Gruss und Brüderschaft, (gezeichnet:) Berthellet." Anfang von Aufthauung zu bewirken, welcher ihre weiten Zerkleinerung befördert; darauf bringt man sie auf eine Reite maschine oder in ein Stampfwerk.

Wenn sie zu einer feinen und gleichartigen Brühe geworden sind, wäscht man diesen Brei in kleinen Antheilen auf einem Tuber gestellten Siebe. Das Wasser nimm das Stärkmehl mit sieh, der gut ausgewaschene Rückstand wirdensgedrückt, auf Hürden der Luft ausgesetzt und dann in einem Backofen gebracht, nachdem das Brod herausgenomme worden ist. Einmal getrocknet, lässt er sich beliebig lauge in Fässern aufbewahren und zur Fütterung von Schweinen und Rindvich benutzen, die es sehr lieben, wenn es gekocht ist. Das aus Boden des Zubers abgesetzte Stärkmehl wird gut gewaschen, zum Abtropfen auf Leinwand gebracht und bei gelinder Wärme gestrocknet. Es kann dann als Nahrungsmittel gebraucht und ser wöhnlichen Kartoffelstärke benutzt werden.

- 2) Wenn die Kartoffeln mehr oder weniger aufgethateind, kann man sie derselben Behandlung unterwerfen. Will man sie aber blos in Mehl verwandeln, so unterwirft man den Säcken der Presse, um daraus die grösste Menge von Vergetationswasser auszuziehen, trocknet dann den Rückstand in Backofen und, wenn er trocken und zerreiblich geworden, verwandelt man ihn auf der Mühle in Mehl. Diese Art von Kantoffelmehl kann sehr gut, in dem Verhältnisse von 1/2 oder 1/2 mit Getreidemehl vermischt, zur Brodbereitung verwendet werden. Das Wasser, welches die Presse aus den Kartoffeln ent fernt hat, führt etwas Stärkmehl mit sich, das man sammel kann.
- 3) Herr v. Lasteyrie hat schon vor sehr langer Zeit (Decade vom Jahre 4, 3. Trimester und No. 7 des Monitert vom Jahre 1813) vorgeschlagen, die gefrornen Kartoffeln bis 10 Tage in Wasser maceriren zu lassen, das Wasser vor Zeit zu Zeit zu erneuern, bis die Epidermis sich in Brei verwandeln aufängt, sie dann in Säcken von grober Leinwahl auszupressen und den Rückstand zu trocknen, der dann des sehr schönes Mehl giebt.

Will man die gefrornen Kartoffeln zur Nahrung von Thieren benutzen, so verfährt man wie zuerst angegeben. den Rückstand zu trocknen, lässt man ihn kochen, wäher noch feucht ist. Diese Substanz, mit ein wenig Salz
etzt, wird mit Begierde von den Thieren verzehrt. Man
auch das Kochen des Rückstandes vermelden und ihn ih
m grossen Fasse abwechselnd mit Kleie und etwas Salz
chten. Nach Verlauf von 24 Stunden geht das Gemenge
nen Anfang von geistiger Gährung über, die den Thieren
angenehm ist.

Diess sind die einfachen und wenig kostspieligen Mittel; die gefrornen Kartoffeln nützlich zu verwenden. Ueberall et man die dazu nöthigen Apparate, Backöfen, Reibe- oder apfwerke, mit deren Hülfe man nach Belieben Stärke oder gewinnen kann. Im ersten Falle erhält man zum wenige 10 his 12 p. C. trockner Substanz.

Zu gleicher Zeit mit mir hat sich auch Payen mit den cornen Kartoffeln beschäftigt und ist genau zu denselben Reiten gelangt wie ich.

Er hat nachgewiesen, dass die gefrornen Kartoffeln eben del trockne Substanz enthalten als im Normalzustande, dass Verhältniss der löslichen Substanzen nicht minder gross ist, das Stärkmehl selbst in denselben Mengen darin enthalten, haupt dass in diesen Beziehungen nichts in den Kartoffeln dem Aufthauen verändert ist. Er hat überdem gefunden, die durch das Gefrieren hervorgebrachten physiologischen lificationen von der allgemeinen Zerstörung des Zellgewebes ühren.

Diese Ansicht ist ganz der von mir ausgesprochenen gleich. in einem Puncte sind meine Beobachtungen nicht mit devon Payen in Uebereinstimmung. Er giebt an, dass die toffeln nach dem Aufthauen kaum ein Viertheil des Stärklis gäben, das man vorher aus ihnen erhielt, und dass die Stärkmehl von sehr unangenehmem Geschmacke sei. Payen sart diesen Verlust daraus, dass die durch das Gefrieren von inder getrennten und gegenseitig keinen Druck mehr auf inder ausübenden Zellen rundliche Gestalt annehmen, wenn Zähne der Reibe sie treffen, und sich einzeln oder zu mehten, vereinigt losreissen, ohne jedoch Widerstand genug zu sen, um zerrissen zu werden. Hieraus folgt, dass die

grösste Menge dieser Zeilen, noch mit Stärkmehl gefüllt, nich durch feine Siebe gehen und, indem sie in dem Breie bleiben die Ausbeute vermindern.

Ich kann aber im Gegentheil kein der Quantität nach geringeres Product an Stärkmehl aus gefrornen Kartoffeln zuge ben, denn ich habe die nämliche Menge aus gefrornen wie su ungefrornen erhalten.

Ich habe die Knollen in einem Mörser zerstossen und nicht zerrieben, denn wenn sie einmal erweicht und welk geworde sind, so ist es fast unmöglich, sie mittelst der Reibe gehörig zu zerreissen. Diesem unvollkommenen Mittel der Zerkleine rung muss man den Verlust zuschreiben, welchen Payen er hielt. Es wird deshalb besser sein, die Kartoffeln zu stampfalle zu reiben, wenn man die Stärke daraus gewinnen will.

Die Stärke, welche ich aus aufgethauten Kartoffeln erhiell batte keinen unangenehmen Geschmack, wenn sie gehörig gewaschen war.

Aus allem diesem darf man folgende Schlüsse ziehen:

- Dass der Frost keine chemische Veränderung in den Kartoffeln bewirkt, dass er vielmehr blos die vegetabilischt Organisation zerstört.
- 2) Dass, da die gefrornen Kartoffeln die gleiche Menge Nahrungsstoff wie die ungefrornen enthalten, sie sich benutze lassen theils zur Gewinnung von Stärke, theils zur Verwandlung in Mehl.
- B) Dass diese einfachen Operationen überall und fast ohn Kosten angewandt werden können, so dass man wünsche muss, dass künftig nirgends mehr eine Substanz wegge worfen werden möge, die so nützlicher Verwendung all Nahrung für Menschen und Thiere fähig ist.

Zusaiz.

Nach Beendigung und Mitthellung vorstehender Versuchtheilte mir Herr Pouchet, Professor der Naturgeschichte alder Municipalschule (Rouen), seine Beobachtungen über der mimlichen Gegenstand mit. Diese interessanten Beobachtungen bestätigen vollständig meine Ansichten. Wir sind auf verschiedenem Wege zu demselben Resultate gekommen.

Pouchet hat sich durch mikroskopische Untersuchungen

kmehlgehalt im vollkommensten Zustande enthalten. Wie auch der Grad ibrer Veränderung sein möge, so ist doch Stärkekörnehen verschwunden, selbst die feinsten derselungeachtet ibrer zurten Organisation, lassen sich noch tommen entdecken. Wenn die Zersetzung nicht allzuweit reschritten ist, so schwimmen sie sogar frei in der Masse lösen sich leichter von den zerrissenen Zellen los als in paden Kartoffeln zu geschehen pflegt.

Versuche haben ihm bewiesen, dass die Veränderungen, be der Frost bewirkt, keineswegs, wie Hr. Payen glaubt, iner Veränderung des Zellgewebes besteht, wodurch dassausgedehnt, die Zellen und ihr Inhalt getreunt und in irische voluminöse Kügelchen verwandelt werden, die nicht durch das Sieb bei der Stärkefabrication gehen.

Pouchet hat deutlich wahrgenommen, dass das Gefrieren chiedene Zustände herbeiführt und dass seine Wirkung darin leht, das Zellgewebe unmittelbar zu zerreissen, ohne Zweindem es das Vegetationswasser beim Festwerden ausdehnt. Im ersten Zustande, oder dem des schwächsten Gefriensind die Zellen bles versieren pod men unterscheidet zuel

sind die Zellen blos zerrissen und man unterscheidet noch die Lappen ihrer häutigen Wände; das Stärkmehl ist frei.

Im zweiten Zustande hat das Zeilgewebe eine tiefere Zerung erlitten; es zeigt sich nur noch in Gestalt von Fäden
Ueberbleibsel der Kanten, welche es bildete. Es scheint,
seine Ueberreste in klebrige Substanz verwandelt sind, deGegenwart das Stärkmehl einhüllt, das weniger frei ist als
vorhergehenden Falle.

Endlich im dritten Grade ist die Kartoffel ganz welk und rertig, oder in eine Art schwärzlichen Breies verwandelt. sieht dann keine Spuren von Zellen mehr und der Rest der Desorganisation derselben, der noch klebriger geworden besitzt bier und da eine schwärzliche Farbe. Dieser Rückumhüllt eine Menge Stärkekörner und diese lassen sich Pressen nur sehr schwer trennen, aber keins derselben ersetzt. In diesem Zustande sieht man in der Substanz Kartoffeln zahlreiche Bläschen (globules) von Kohlensäure, diese haben, nach der Meinung von Pouchet, Herrn

Payen getäuscht. Sie enthalten kein Stärkmehl, dieses liegensschalb derseiben, und diese Bläschen oder Kügelchen von luftförmiger Flüssigkeit sind von so verschiedenem Durchmesser, dass es unmöglich ist, sie mit erweiterten vegetabilischen Zellen zu verwechseln.

LXIII.

Mikroskopische und chemische Untersuchung der Hefe, nebst Versuchen über die Weingährung.

Von

T. A. QUEVENNE.

(Journ. d. Pharm. Juin 1838. p. 265.)

Erster Theil.

Als ich bei Untersuchung des Absatzes, der sich in des einer gelinden Temperatur ausgesetzten diabetischen Urine blie det, die Eigenschaften eines kräftigen Gährungsmittels 🌣) 🐞 demselben entdeckt hatte, wurde ich dadurch auf die Verglechung der Absätze ähnlicher Art geleitet, die sich währen der geistigen Gährung verschiedener Substauzen bilden, in de Hoffnung, dadurch noch besser die Natur derselben kennen 📰 Iernen. Da die Bierhefe selt langer Zeit von den Chemiken als der Typus für diese Gattung von Körpern betrachtet wotden ist, indem dieses Gährungsmittel der Gegenstand der kürzlich von Cagniard Latour angestellten mikroskopischen Versuche war, durch welche dieser Gelehrte zu der Meinung veranlasst worden ist, dass die Kügelchen, aus denen es besteht wahrscheinlich mit Leben begabte Körper von vegetabilischer Natur seien, so habe ich dieses Gabrungsmittel ebenfalls zmi Ausgangspunct meiner Untersuchungen gemacht. es nach Untersuchung seiner Eigenschaften mit dem diabetische Ferment vergleichen, sodann die mikroskopische Beschaffenbeider Absätze angeben, welche sich während der Gährung der Weintrauben, Johannisbeeren, der Möhren u. s. w. bilden, zuit Schlusse endlich Versuche über die geistige Gährung beifügt

^{*)} Man sche d. Journ. im vorigen Hefte, p. 307.

and ans allen diesen Beobachtungen zusammengenommen Schlüsse zu ziehen suchen, die sich daraus zu ergeben scheinen.

Ich habe mich zuweilen im Laufe dieser Abhandlung in unständlichere Erörterungen eingelassen, die Manchem zu lang scheinen könnten, mir aber durch die Wichtigkeit des Gegen-standes völlig gerechtfertigt schienen, zumal da dieser ein um so grösseres wissenschaftliches Interesse darbietet, indem er wegen seiner Anwendungen zu der häuslichen Oekonomie und den Gewerben in unmittelbarer Beziehung steht.

Vom Ferment.

8. 1. Ferment des Bieres und des diabetischen Harnes,

Die Bierbefen, deren ich mich bei meinen Versuchen bedient habe, waren immer aus der nämlichen Brauerei im frischen Zustande genommen.

Die Hefe, wie sie bei der Bereitung des Bleres gesammelt wird, zeigt sich in der Gestalt eines schaumigen grauen Breies, der mit schwärzlichen Klümpchen gemischt ist. In diesem Zustande hat sie in einem sehr hohen Grade den unangenehmen Geruch, den man bei allen Hefen bemerkt und der mit keinem andern verglichen werden kann. Ihr Geschmack ist bitter und ihre Reaction sauer. Sie besteht aus unzähligen mikroskopischen Kügelchen, die ich weiter unten beschreiben werde.

Es ist einleuchtend, dass diese Masse, welche von einer voll Extractivstoffe enthaltenden Flüssigkeit, dergleichen das Bier ist, erhalten wird, mit einer grössern oder kleinern Menge aufbislicher Stoffe der Gerste und des Hopfens so wie auch fremdartiger Substanzen geschwängert bleibt, welche im Schaume des Bieres mit fortgerissen werden können. Sie wurde auf folgende Weise gereinigt: Ich rührte sie in eine grosse Menge Wasser ein, der sie das Aussehn einer schmuzig-grauen Emulsion giebt. Nach Verlauf von ungefähr einer halben Stunde bildete sich ein Absatz, welcher aus den oben beschriebenen braunen Klümpchen bestand, währehd andere fremdartige Substanzen auf der Oberfläche blieben. Ich nahm diese weg und decantirte die Emulsion, um sie von dem braunen Absatze abzuscheiden. Dieser zeigt einen sehr bittern Geschmack, was mich auf den Gedanken brachte, dass der grösste Theil der Substanzen, aus

denen er besteht, vom Hopfen herkommt. Unter dem Mikroskope schien er aus einer Mischung von Hofenkügelchen und von gelblichen häutigen Fragmonten zu bestehen.

Die trübe Flüssigkeit, decantirt und vierundzwanzig Stunden sich selbst überlassen, erzeugt einen weissen, etwas grauen,
zusammenhängenden Abeatz. Das obenauf schwimmende Wasser reagirt sauer gegen Lackmuspapier, hat eine schwache
gelbe Farbe, einen bittern Geschmack und wird vermittelst des
Hebers abgeschieden. Man wiederholt diese Waschung mit viel.
Wasser zweimal auf die nämliche Weise und wirst den ersten
aus gefärbten Theilen bestehenden Absatz weg.

Da bei der vierten Waschung der ganze Absatz vollkommen gleichartig und weiss, das obenauf schwimmende Wasser farblos, geschmacklos und neutral war, so hörte ich auf, that mit Wasser zu behandeln. So ist die Hefe beschaffen, die ich zum Typus angenommen habe, um ihre Eigenschaften zu beschreiben. Diese Hefe zeigt sich in Gestalt eines weissen, feinen Breies von ziemlicher Consistenz. Weder das Mikroskopnoch die Jodtinetur zeigen die geringste Spur von Stärke darin, an. Sie hat ihren Hefengeruch behalten, ist nicht mehr bitter, sondern blos unschmackhaft. Das blaue Lackmuspapier wird durch sie sogleich geröthet. Die saure Eigenschaft scheint inderen nicht ihr anzugehören, sondern sie rührt von Säuren her, deren Natur wir weiter unten betrachten wollen und die sie mit ausserordentlicher Hartnäckigkeit zurückhält.

Durch ausserordentlich lange Waschungen kann die saure Beschaffenheit derselben gänzlich entfernt werden. In diesem letztern Falle entsteht die Frage, ob die letzten Portionen Saure durch das Wasser weggenommen wurden, oder ob in Folge einer beginnenden Zersetzung sich nicht ein wenig Ammoniak bildete, das sie gesättigt hat.

Bei einer Untersuchung unter dem Mikroskope zeigt sich, dass sie einzig und allein aus Kügelchen bestehe, welche zuweilen vollkommen rund, am öftersten aber ein wenig oval sind.
Diese Kügelchen sind nicht abgeplattet wie die Blutkügelchen, ale baben eine wirkliche Kugelgestalt. Sie scheinen von einem dünnen schwarzen Kreise umgeben zu sein. Im frischen Zustande scheint ihre mittlere Obertläche gleichmässig weiss. Wird jedoch die Intensität des Lichtes vermindert, so unterscheidet

man einige kleine schwärzliche, nicht sehr deutliche Puncte darin. Aber nach Verlauf einer gewissen Anzahl von Tagen bemerkt man entweder einen kleinen sehr blassen zweiten Krejs, oder blos einen Kreisabschnitt, der mit einem Halbmonde Achn-Mchkeit hat, oder auch 2, 3, 4 bis 5 kleine schwarze Puncte. Zuweilen sind gewisse unter diesen letztern selbst im Mittelpuncte hell, und gleichen auf diese Weise kleinen Kügelchen oder secundären Kreisen. Der grösste Theil der Hefenkügelchen hat eine ziemlich gleichförmige Grösse, sobald sie von ciner Gährung herrühren, welche ungehindert und ohne Unterbrechung fortgeschritten ist. Ihr Durchmesser wechselt im Allgemeinen von 1/400 bis auf 1/100 Millimeter. Man sieht jedoch zuweilen solche, die noch kleiner oder grösser sind, als diese zwei Zahlen angeben, sie sind aber sehr selten, und am gewöhnlichsten ist ihr Durchmesser von 1/200 bis 1/150. Diese Kügelchen sind im Allgemeinen ganz von einander abgesondert. Sehr selten sind sie in kleine Hausen oder zu Ketten vereinigt. Mine gewisse Anzahl derselben hat auf einer ihrer Seiten ein noch kleineres Kügelchen, welches mit dem ersten verbunden ist. Der schwarze um sie herumlaufende Kreis wird am Verbindungspuncte unterbrochen, als wenn das kleine Kügelchen aus dem erstern hervorgegangen wäre. Diese kleinen Kügelchen liegen nicht blos daneben, sie hängen wirklich mit dem grossen Kügelchen zusammen. Denn erzeugt man einen Strom in der Flüssigkeit, so wälzen sich diese doppelten Kügelchen susammen fort, ohne sich jemals zu trennen. Unabhängig von diesen Kügelchen und von den Puncten oder secundären Kreisen, die in ihrem Mittelpuncte bemerkt werden, sieht man in den sie absondernden Zwischenräumen sehr kleine schwarze Puncte verbreitet, die schwer zu bemerken, zuweilen selten, zuweilen ziemlich zahlreich sind und sich im Zustande der Ruhe nach verschiedenen Seiten hin bewegen können.

Die bequemste Art, sie zu unterscheiden, besteht darin, einen Strom in der Flüssigkeit zu erzeugen. Es ist sehr möglich, dass eine gewisse Anzahl von diesen Puncten nichts Anderes ist als sehr kleine Hefenkügelchen oder Trümmer von organischen Substanzen. Ich glaube aber, dass die grösste Anzahl von der Anwesenheit des phosphorsauren Kalkes herrührt, denn wie wir weiter unten sehen werden, verschwinden sie

zom Theil durch Kochen in Wasser, welches mit Chlorwasser, stoffsäure angesäuert worde.

Die merkwürdigste Eigenschaft dieses Absatzes und die welche ihn in Verbindung mit dem mikroskopischen Ausschen ganz genau charakterisirt, ist die, dass er die Umwandlung de Zuckers in Alkohol und in Kohlensäure bewirkt, wenn man ibs mit in Wasser aufgelöstem Zucker bei einer angemessenen Temperatur in Berührung bringt.

Diese Hefe, von der hier die Rede ist, verlor bei der bereits angegebenen Waschung etwas von ihrer Wirksamkeit; sie behielt aber in einem sehr hoben Grade die Gührung erregendt Eigenschaft, während das Waschwasser sie nur in einem schwachen Grade besitzt. Beim Trocknen verliert dieser Brei au Gewicht (0,68) und verwandelt sich in eine harte, hornartige habbdurchsichtige Masse, die sich in röthlich-graue Stücke zertheilt. In Berührung mit Wasser erhält er in wenig Augesblicken sein ursprüngliches Aussehen zurück, sowohl für der blosse Auge als unter dem Mikroskope. Seine Dichtigkeit ist grösser als die des Wassers.

In einer Glasröbre erhitzt, verbrennt diese Hefe mit einer Geruche nach verbranntem Brode und alkalischen Dämpfen, und es setzt sich an den Wänden ein röthlich gelbes Oel ab, mit einem Worte, man erhält die nämlichen Producte wie bei thie rischen Substanzen, welche derselben Operation unterworfen wurden, es bleibt eine poröse, ziemlich harte Kohle zurück, welche salinische Substanzen enthält, deren Natur wir weiter unten betrachten werden.

Ein Theil dieser Hefe wurde als Brei auf dem Boden einer offenen Bechers der Luft ausgesetzt. Funfzehn Tage nachber nahm sie eine fahlgraue Farbe, einen scharfen, widrigen Geruch an, während sie noch eine saure Reaction zeigte. Unter dem Mikroskope blieb das Ausschen der Kügelchen dasselbe ausgenommen dass ihre Oberflüche nicht so gleichartig und gleich sam narbig schien. Nach anderthalb Monaten wurde die Masse graubraun, hatte einen starken Käsegeruch und alsdann eine etwas alkalische Beaction. Nach einer fünfmonatlichen Aussetzuch an die Luft war diese Hefe nicht getrocknet, sie hatte das Ausschen eines braunen erdigen Teiges und war mit Schimme bedeckt. Sie hatte einen faulen Geruch. In ein wenig Wassen

ngerührt, theilte sie ihm eine sehr geringe alkalische Reaction k. Ein Tropfen dieser Flüssigkeit, unter dem Mikroskope bemultet, schien gressentheils aus einer unermesslichen Menge n schwarzen, kleinen, nicht sehr regelmässigen Puncten oder Mümpchen zu bestehen, die mit sehr blassen Kügelchen versoht waren, welche nech das Aussehen und die Dimensionen r Hefenkügelchen besassen. Ausserdem unterscheidet man in esem verworrenen Gemenge bier und da einige kleine Kryalle, welche die Gestalt der phosphorsauren Ammoniak-Magmin haben. Die Schimmelschicht des obern Theiles scheint aus id verbundenen, bald durchachnittenen oder mit Kügelchen beeckten Verzweigungen zu bestehen. In andern Theilen sieht an diese abgesondert oder zu Ketten verbunden. Diese Kumichen haben ein von den Hefenkügelchen verschiedenes Auschea. Sie scheinen durch ein schwarzes Kügelchen gebildet a sein, dessen Mittelpunct allmählig weiss und hell wird und elbst in einem schwarzen und dünnen Kreise eingeschlossen ist. Aus dieser Anordnung entsteht im Allgemeinen ein schwärzliches Aussehen, ganz verschieden von dem, welches die Hefenküclehen zeigen. Sie sind im Allgemeinen etwas oval und ihr Durchmesser beträgt von 1/200 bis 1/450 eines Millimeters.

Wir baben gesehen, dass die Hefe im Wasser unlöslich Jedoch darf man das Wort unlöslich hier nicht in ganz trengem Sinne nehmen. Wirklich bin ich durch wiederholte Waschungen nicht dahin gelangt, dass neues Wasser ihr nichts mehr entzogen hätte. Thenard einerseits und Collin andererseits haben schon die Bemerkung gemacht, dass das Wasser Mesem Körper beständig organische Substanzen entzieht. Es muss jedoch bemerkt werden, dass während dieser langen Waschungen die organische Substanz eine beginnende Zersetzung erleiden und so eine kleine Menge löslicher Substanz erzeugen könnte. Wendet man zur Ausziehung der Hefe siedendes Wasser an, so erhält man dieselben Resultate, d. h. es kommt in Zeitpunct, wo das Wasser nur noch kaum merkliche Mengen organischer Substanzen wegnimmt, und man weiss nicht, b in diesem Falle die wenige aufgelöste Substanz nicht wirksch ein Product der Zersetzung ist.

Dieser Hefenbrei, in einem Mörser mit einer gleichen Menge veissem Zucker zerrieben, verwandelt sich in einigen Augenzom Theil durch Kochen It stoffsäure angesäuert wurf

Die merkwürdigste welche ihn in Verbind ganz genau charakter; Zuckers in Alkohol . mit in Wasser auf. peratur in Berüh: 💃

Diese Hefe, reits angegebe behielt aber Rigenschaft. chen Grawieht (" balbdar

theilt

., so beme Me dickste Indessen # abgenommen, die ters. Dieser Unterschie auschung ber, die von der D Zum wenigsten habe ich, ind nander zuerst im Wasser, nachher im acht gesehen, dass sich ihre Dimensionen

Arhe

øied rdbi

blic' en. Ich weiss nicht, ob diese geringe Volo bir grong jedes Kügelchens zur Erklärung der durch d. gkeit erlittenen physischen Modification, d. h. seiner Veran is der Consistenz, binreicht. Wenn übrigens der Zuck die Hefe in diesem Falle wirkt, so wirkt sie selbst auc den Zucker und verwandelt ihn in nicht krystallisirbaren Zus Das geht aus den ungedruckten Beobachtungen Baudrime und denen von Dubrunfaut hervor #).

Hefe, die, wie ich es angegeben habe, von den fre artigen Extractivetoffen durch drei bis vier Waschungen hell war, und in einem sehr hohen Grade die Gährung erregen Rigenschaft besass, wurde nach einander der Wirkung des Ak kohols und Aethers unterworfen, um sie von den in diesen Auflösungsmitteln löslichen fettigen und extractiven Substanzen befreien.

Zweiundsechzig Grrammen dieser feuchten Hefe wurden Alkohol von 360 eingerührt. Es entstand daraus eine Flüssig keit, die das Aussehen von geronnener Milch hatte. Nach einer vierundzwanzigstündigen Berührung wurde der flüssige Thei der eine schöne gelbe Farbe erhalten hatte, decantirt. Sie wurd den auf diese Weise viermal in der Kälte behandelt.

^{*)} Memoires de la société d'agriculture de Paris.

334 Quevenue, üb. Hefe u. Weingährung.

blicken und je nachdem der Zucker schmilzt, in eine Flüsse keit, welche die flüssige Beschaffenheit des Mandelöles hat. verliert zu gleicher Zeit seine weisse Farbe und Undurchsich tigkeit, und die Flüssigkeit wird gelblich und halbdurchsichtig weswegen ohne Zweifel Döbereiner behauptet hat, dass de Hefe bei diesem Versuche durch den Zucker aufgelöst werd Es ist aber nur ein unvollkommener Anschein von Auflösum und wenn die Flüssigkeit unter dem Mikroskope selbst nach 🚳 ner langen Berührung untersucht wird, so bemerkt man die Het mit ihrem kogelförmigen Aussehen. Indessen haben diese KO gelchen merklich an Volumen abgenommen, die dicksten sin alsdann 1/150 eines Millimeters. Dieser Unterschied rührt nich von einer optischen Tauschung her, die von der Dichtigkeit de Flüssigkeit abhängt. Zum wenigsten babe ich, indem ich hart. Körper nach einander zuerst im Wasser, nachher im Syrup bei obachtete, nicht gesehen, dass sich ihre Dimensionen merklich veränderten. Ich weiss nicht, ob diese geringe Volumenve minderung jedes Kügelchens zur Erklärung der durch die Flüss aigkeit erlittenen physischen Modification, d. h. seiner Veränderun in der Consistenz, binreicht. Wenn übrigens der Zucker at die Hefe in diesem Falle wirkt, so wirkt sie selbst auch at den Zucker und verwandelt ihn in nicht krystallisirbaren Zucke Das geht aus den ungedruckten Beobachtungen Baudrimonf und denen von Dubrunfaut hervor #).

Hefe, die, wie ich es angegeben habe, von den trembartigen Extractivetoffen durch drei bis vier Waschungen befrei war, und in einem sehr hohen Grade die Gührung erregente Eigenschaft besass, wurde nach einander der Wirkung des Alkohols und Aethers unterworfen, um sie von den in diesen Auflösungsmitteln löslichen fettigen und extractiven Substanzen Ebefreien.

Zweiundsechzig Grrammen dieser feuchten Hefe wurden ist Alkohol von 36° eingerührt. Es entstand daraus eine Flüssigskeit, die das Aussehen von geronnener Milch hatte. Nach anner vierundzwanzigstündigen Berührung wurde der flüssige Theil der eine schöne gelbe Farbe erhalten batte, decantirt. Sie wurden auf diese Weise viermal in der Kälte behandelt. Da sich

^{*)} Mémoires de la société d'agriculture de Paris.

Alkohot bei der letzten Behandlung fast nicht gefärbt batte, wurde diese Flüssigkeit kochend angewendet. Sie färbt sich eine etwas mehr, ohne nach dem Erkalten trübe zu werden, wurden noch zwei Behandlungen, wie diese, mit kochendem kohol angestellt. Sie wurde getrocknet und wiederum mit schendem Aether behandelt, der sich nicht färbte, auf das aus Lackmuspapier keine Reaction äusserte und sich nach dem kalten nicht trübte. Dieser Aether, der Destillation unterwort, liess als Rückstand eine Flüssigkeit von saurer Reaction sich nach dem Erkalten trübte und einige Tröpfehen eitronfarbenen Oeles absetzte.

Alle alkoholische Flüssigkeiten, mit einander verbunden, orden der Destillation unterworfen, bis ungefähr nur noch 60 Grammen von der Flüssigkeit übrig blieben, die auf einer chale in den Trockenofen gebracht wurden. Diese Flüssigkeit tht sich nach dem Erkalten, lässt nachher ein balb festes gel-Fett obenauf schwimmen und klärt sieh von Neuem. Man rbindet sie mit dem Rückstande der Destillation von den tetherhebandlungen und lässt das Ganze fast bis zur Trockabdampfen. Man nimmt ihn alsdann wieder mit Aether auf, sich gelb färbt. Dieser Aether lässt nach dem Abdampfen 55 eines gelben trüben Oeles von einem nicht angenehmen pmatischen Geruche, der an den des Oeles erinnert, welches an direct aus Gerate durch Aether erhâlt. Bei 5 + 0 zeigt es Consistenz von dickem Honig, es bat anfangs einen süssen aromatischen Geschmack, der aber bald scharf wird. Die-Oel, dessen Reaction sauer ist, macht auf Papier bleibende beken. Indessen verliert dieser Flecken, über eine glübende hle gebracht, schneller sein glänzendes Aussehen als der, elcher auf dem nämlichen Papiere durch Nelkenöl erzeugt wurde. kleiner Menge mit concentrirter Schwefelsäure in Berührung bracht, löst es sich zum Theil bald auf und die Auflösung mmt eine ziemlich schöne kirschrothe Farbe an.

Der Rückstand der alkeholischen Auflösung, von der das durch Aether abgeschieden wurde, wog, bis zur Trockne gedampst, 1,03. In diesem Zustande hat er die Gestalt eines reiblichen trocknen Extractes, das etwas Feuchtigkeit auzog, de schöne hyacinthrothe Farbe hatte, durchsichtig war und en angenehmen an Osmasom erinnernden aromatischen Ge-

behandelt, löste sich darin mit Leichtigkeit auf und bildete ein belle Auflösung, welche folgende Eigenschaften besass: Sie rit thete das Lackmuspapier, das salpetersaure Silberoxyd bilde darin einen geringen graurothen Niederschlag, welcher in daem kleinen Ueberschusse von Salpetersäure völlig löslich war Das Chlorbaryum trübt sie nicht, das essigsaure Bleioxyd et meugt darin einen grauweissen, sehr reichlichen Niederschlag Das oxalsaure Ammoniak verändert die Durchsichtigkeit derselben sehr wenig. Dieses trockene Extract, in Chlorwasserstof säure eingerührt, löst sich darin ohne Aufbrausen schnell at und bildet eine strohgelbe Auflösung, die sich nicht violet färbt Diese Reactionen zeigen daher unabhängig von den Extractiontoffen etwas Kalk und eine oder mehrere Säuren, welche weiter Chlorwasserstoffsäure noch Schwefelsäure sind.

Der übrige Theil des alkoholischen Extractes wurde Wasser aufgelöst und der Auflösung essigsaures Bleioxyd zu gesetzt, welches die Bildung eines rothen, schmuzigen, reich lichen Niederschlages bewirkte, der auf einem Filter gewasche und zu einer besondern Untersuchung getrocknet wurde. 1 Auflösung, von diesem Niederschlage durch Filtriren abgesot dert, war alsdann fast ganz entfärbt und ohne Osmazomgeruck Diese Flüssigkeit, von dem überschüssigen Bleioxyde durch Chlor wasserstoffsäure befreit, wurde zehn Minuten lang mit eine Milch von Zinkhydrat gekocht, nachber von Neuem fikrist un in den Trockenofen zum Abdampfen gebracht. Gegen das En der Abdampfung setzten sich darin kleine dünne Krystalle 🗚 and später blieb nur eine gelbe, feuchte, krystallinische Lag Es wurde eine sehr kleine Menge Wasser hinzugesetzt, welch zuerst die Extractivstoffe auflöste und einen geringen Absatz eines weissen krystallmischen Pulvers liess. Es wurde schnie decantirt, um die Krystalle zu isoliren. Diese wurden in etwa Wasser wieder aufgelöst, welche einer neuen Abdampfung auf gesetzt wurden, um eine regelmässigere und reinere Krystall eation zu erhalten. Sie wurden wieder in den Trockenofen ge

ebt, und es fanden sich am folgenden Tage wirklich neue eisse Krystalle, von denen die Flüssigkeit abgeschieden wurde.

Bei der damit vorgenommenen mikroskopischen Untersung wurden zwei Arten von sehr regelmässigen Krystallen t scharf gezeichneten Formen entdeckt. Diess sind 1) Prisau von verschiedener Länge, von denen aber eine ziemliche nzahl 10 bis 15/100 Millimeter Länge und 1/100 Breite hatte nige dieser Krystalle waren unter rechtem Winkel, die annen schief abgestumpft; 2) sieht man eine grosse Menge höner langer Nadeln, die nach einer Axe oder einem Mithunete zu verbunden sind, von wo sie so ausgehen, dass sie vergirende Strablen bilden. Einige dieser Gruppen haben elneckt. Die grösste Länge dieser Nadeln muss also durch die lifte dieser Zahl dargesteilt werden. Ihre Dieke beträgt 1/400 1/200 eines Millimeters.

Da die Gestalt der ersten Krystalle genau denen des milchmen Zinkexydes gleich war, wie sie Thénard beschrieben

d, und wie ich sie auf künstlichem Wege erhalten habe, so
bloss ich daraus, dass diese Krystalle von demselben Salze herbrien, und dass folglich die Milchsäure eine von denen ist,
siche die Hefe begleiten, wenn sie aus den die geistige Gähg erleidenden Flüssigkeiten gefällt wird.

Was die zweite Art von Krystallen betrifft, so war mein ster Gedanke, dass sie von demselben Salze herrührten, und se ein zufälliger, bei der Krystallisation eingetretener Umnd sie bestimmt babe, sich zu feinen Nadeln zu vereinigen. wägt man aber, dass ich dieses Gemenge mehrmals auflöste de krystallisiren liess, und dass ich immer diese Gruppen vergirender Nadeln erhielt; dass sich andererseits niemals was Aehnliches erzeugte, wenn ich das künstliche milchnre Zinkoxyd krystallisiren liess: so muss man hinsichtlich ihn Natur in Zweifel bleiben. Die geringe Menge, welche ich dem satinischen Gemenge hatte, gestattete mir nicht, sie isoliren.

Der aus dem alkoholischen Extracte vermittelst essigsauren zu den seine Platintiegel der Wirkung einer nach und nach möhten Wärme ausgesetzt. Et gab anfangs einen Geruch nach

gebratenem Fleische von sich, nachher nach verbranntem Hora Die Dänpfe, welche sich daraus entwickeln, sind alkalisch. Nach dem Glüben blieben harte Stücke von einer matten weissgelbe Farbe zurück. Diese, vor dem Löthrohre auf einer Kohle en hitzt, schmolzen hei der Weissglühhitze und nahmen die Ga stalt von glänzend graven, harten, zerreiblichen Kügelchen all ehener Oberfläche und glänzendem Bruche an. Ich erhielt durch dieses Schmelzen auf der Kohle kein metallisches Kügelcher Da dieses Resukat dem ganz ähnlich war, das ich erhielt, st ich phosphorsaures Bleioxyd, welches durch die Zersetung de dreifach-basischen essigsauren Bleioxydes erhalten wurde, au dieselbe Weise echmolz, so schloss ich daraus, indem ich mid zugleich auf die vorher angegebenen Reactionen stützte, das der in Rede stehende Niederschlag phosphorsaures Bleioxyd enthalte, dessen Säure mit den animalischen und aromatischen Substanzen verbunden gewesen sei, welche der Alkohol ursprüng lich der Hefe entzogen hatte, und dass folglich Phosphorsäure frei oder gebunden, eben so wie Milchsäure, einen Bestandthe der Hefe ausmache.

Die so durch Wasser, Alkohol und Aether ausgezogen und getrocknete Hefe zeigte sich jetzt in Klümpchen von reinet matt weisser Farbe, welche sich zu einem meissen Pulver zeit reiben liessen. Sie hatte fast gar keinen Geruch mehr und bei sass kaum einen geringen faden Geschmack. Angefeuchtet im mit Lackmuspapier in Berührung gebracht, macht sie es noch roth, aber nur schwach. Wird sie, auf diese Weise angefouch tet, unter dem Mikroskope untersucht, so sieht man, dass de Aussehen der Kügelchen nur sehr wenig verändert ist. Die haben blos an Volumen abgenommen, da ihr Durchmesser jeti gewöhnlich 1/200 eines Millimeters betrug und der schwarf Bandkreis deutlicher war, was ihnen im Allgemeinen ein nich so blasses Aussehen giebt. Uebrigens schien ihr Mittelpunct im mer, wie zuvor, mit schwarzen Puncten gleichsam wie besä zu sein. Wird dieser Körper so der Wirkung verschieden Agentien unterworfen und werden seine löslichen Stoffe ausgezogen, so besitzt er nicht mehr die Gährung erregende Eigen schaft. Diess ist das Skelett der Hefe, welches noch die ut sprüngliche Gestalt zeigt, aber jetzt der wesentlichen Eigenschaft beraubt ist, durch die sie ihr Dasein anzeigt.

Dieses Product, mit concentrirter Schwefelsäure zerrieben, heilt sich darin sehr gut und bildet in kurzer Zeit eine etwas e und sich wie Faden ziehende Auflösung. Diese ist anfangs fos, sie wird aber nachber gelblich, darauf nach Verlauf ei-Tages erhält sie eine schöne kirschrothe Farbe. Alsdann, ch vier Theile Wasser verdünnt, bildet sie einen grauen, igen Absatz, der unter dem Mikroskope schwammig und kugelförmig erscheint. Die Hefe, welche nicht, wie diese. Alkohol behandelt wurde, sondern blos durch Waschungen Wasser von den fremdattigen Substanzen befreit wurde, te in einigen Fällen der Schweselsäure eine schöne kirsch-Farhe mit. Es ist leicht, sich von dieser schnellen Wir-Rechenschaft zu geben, weil wir geseben baben, dass das der Hefe erhaltene Oel diese Eigenschaft in hohem Grade zt, und es ist selbst wahrscheinlich, dass die Hefe einzig allein seiner Anwesenheit diese Eigenschaft verdanke.

Mit concentrirter Salpetersäure in Berührung gebracht, verwand die auf diese Weise ausgezogene Hefe langsam, aber tändig, und bildete eine strohgelbe Außösung.

Die Phosphorsäure in sehr concentrirter und kalter Auflöachien keine so ausgezeichnete Wirkung auf diese Kühen zu äussern, aber die Auflösung erfolgte beim Kochen
lich vollständig.

Mit Chlorwasserstoffeäure nimmt diese Hefe bei einer Temtur von 20°C. anfangs eine gelbe Farbe an, nachher verwindet sie langsam und bildet eine etwas trübe violette Aufg, in der nur noch sehr wenig Kügelchen bemerkt werden.

Wird statt concentricter Chlorwasserstoffsäure die nämliche e, mit funfzehn Theilen Wasser verdünnt, angewendet und die Hefe gekocht, so verändern die Kügelchen ihre Genicht, und die einzige Veränderung, die nach dem Sieden erkt wird, ist das fast völilge Verschwinden der kleinen, zen, schwarzen Puncte, die zwischen den Kügelchen sich den. Die saure Auflösung, bis zur Trockne abgedampft, gab schwärzliches Extract, welches nach dem Glühen einen Rückton Köhle liess, in der phosphorsaurer Kalk und phospaure Magnesia gefunden werden. Diese Umstände lassen glauben, dass die erwähnten schwarzen Puncte, welche

wart des phosphorsauren Kalkes herrührten.

Die Essigsäure äussert nur sehr wenig Wirkung auf die Hefe. 0,50 Grammen derselben, in Essigsäure von 10° (Weiner sig von Mollerat) eingerührt, blähten sich kaum, nahmen keingelertartiges Aussehen an, wie es bei dem käsestoff geschieht Dieses Gemenge wurde einige Minuten lang gekocht, nachbeistehen gelassen. Die saure Flüssigkeit blieb nach dem Filtrick farbloa, und die auf dem Filter zurückgebliebene Hefe lielt verch dem Waschen und Trocknen kaum 0,01 verloren. De mikroskopische Aussehen blieb dasselbe, ausgenommen dass fidem Volumen der Kügelohen eine geringe Verminderung stattgefunden hatte. Die saure Flüssigkeit, durch kohlensnures Natron neutralisirt, bildete einen flockigen, weissen, leichten, nich zehr reichlichen Niederschlag.

Die Außösung des Aetzkali's äussert kalt keine deutlicht Wirkung auf die Hefenkügelchen; bei der Siedhitze aber löset ale sich grösstentheils auf.

0,50 ausgezogener, vollkommen trockener Hefe wurden i eine verdünnte Außösung von Aetzkali eingerührt. Es entstan daraus eine weissliche Flüssigkeit, die ein geronnenes Ausse hen hatte. Unter dem Mikroskope zeigten die Kügelchen ib gewöhnliches Aussehen, blos dass sie zu kleinen flaufen vereinigt waren. Nach mehrstündigem Einweichen wurde sie sie ben bis acht Minuten lang gekocht. Die Flüssigkeit nahm die grünliches Ausschen an, ohne sich völlig aufzuklären, und 🛑 schieden sich bei rubigem Stehen Flocken von schmuzig grasweisser Farbe ab. Dieser Absatz, auf einem Filter gesamme und gewaschen, hat folgendes mikroskopische Aussehen: 🖡 eigander gemischte, kleiner gewordene, zusammengehäufte, blass Kürelchen, um die kein schwarzer Kreis beramläuft, wie zu vor, sondern mit blasser, nicht scharf bezeichneter Peripherie Die meisten linben auf ihrer Mitte einen sehr schwarzen Punc Nach dem Trocknen besteht dieser Absatz aus einer schwarzen dünnen, sehr anhangenden Schicht und wiegt blos 0,06. aicht also hieraus, dass fast der ganze organische Stoff aufgelöst worden ist, indem die erhaltene Menge Rückstand nicht beträchtlicher war als die der in der Hefe enthaltenen unlöski chen salinischen Substanzen.

Die alkalische Auflösung, von dem vorhergehenden Absatze durch Filtriren abgeschieden und mit Waschwasser verbunden, war gelblich. Sie wurde mit Essigsäure im geringen Ueberschusse versetzt, wobei sich ein flockiger, weisser, leichter Niederschlag bildete, welcher unter dem Mikroskope keine Kügelchen mehr zeigte. Dieser Niederschlag, vermittelst des Filters abgeschieden und gehörig gewaschen, verwandelte sich in eine sehr dünne zersprungene Schicht von einer erdbraunen Farbe und wog 0,04. Dieses Gewicht, zu dem des nicht durch Aetzkali angegriffenen Rückstandes hinzugesetzt, giebt zusammen 0,10. Das Kali hielt daher 0,40 einer Substanz, welche die Essigsäure nicht daraus fällen konnte, aufgelöst.

Die Wirkung des Ammoniaks auf die Hesenkügelchen ist der des Kali's ähnlich, nur ist sie nicht so kräftig. So scheint dieses Alkali in concentrirter Auslösung sie in der Kälte nicht zu verändern. Nach einem einige Minuten langen Kochen in einer langen 'Röhre entzieht ihnen dieses Alkali eine gewisse Menge ihrer Substanz, sie werden aber durchaus nicht so stark als vom Aetzkali angegrissen. Es lässt sich indessen vermuthen, dass, wenn man grössere Vorsicht gebrauchte, um die Verslüchtigung des Ammoniaks während des Siedens zu hindern, sich die Hese endlich eben so gut als mit dem Aetzkali auslösen würde.

Das kohlensaure Natron greift sie gleichfalls an, aber nur schwach. 0,50 von derselben sehr trocknen Hefe werden zuerst, um sie einzuweichen, in eine mit 16 Grammen kohlensaures Natron hinreichend verdünnte Auflösung gebracht, nachher wurde sie sieben bis acht Minuten lang gekocht und dann filtrirt. Die abgelaufene Flüssigkeit färbte sich nicht merklich, und der auf dem Filter zurückgehaltene Absatz behielt noch sein ursprüngtiches mikroskopisches Aussehen. Dieser Rückstand wog nach dem Waschen und Trocknen 0,35; was 0,15 durch das Salz aufgelöste Substanz beträgt. Die alkalische Auflösung, durch Estigsäure gesättigt, gab keinen Niederschlag. Es ist daher nicht allein die Menge der der Hefe durch das kohlensaure Natron entzogenen Substanz weit geringer als bei dem Aetzkali, sondern sie scheint nicht genau von derselben Natur zu sein.

Ein Gramm Hefe, durch Alkohol ausgezogen und in einem Platintiegel erhitzt, verbrannte mit einer wenig lebhaften gelb-lichen Flamme unter Verbreitung eines unangenehmen Geruches

und alkalischer Dämpfe, fast wie die, welche blos mit Wasse gewaschen wurde. Nachdem sie eine balbe Stunde der Rothglühhitze ausgesetzt worden war, war die zurückbleibende kohlige Masse nicht völlig eingeäschert. Sie war leicht, porchhart, mit glänzenden, metallähnlichen Schüppehen. Ihr Gewickbetrug 0,13. Mit Wasser behandelt, trat sie etwas phosphorsaure Magnesia nebst einem geringen Ueberschusse von Säure an dasselbe ab. Die Chlorwasserstoffsäure entzog ihr ein Gemenge von phosphorsaurem Kalk und phosphorsaurer Magnesia. Die so von ihren Salzen befreite Kohle wog 0,08.

Das Cyanelsenkallum zeigte kein Eisen in diesen Flüssig-

Ammoniak liefert, so folgt, dass der Stickstoff eines ihrer Elemente sei. Ausserdem habe ich die Anwesenhelt des Schwefels durch das Verfahren von Creuzburg dargethan. Ich nahm in dieser Absicht eine gewisse Menge Hefe, die ich mit einer schwachen Auflösung von Aetzkali in eine Tubulatretorte brachte Ich erwärmte das Ganze einige Zeit, setzte dann nach und nach einen Ueberschuss von Schwefelsäure zu. Nach Verlauf mchrerer Stunden wurde ein mit essigsaurem Bleioxyd bestrichenes und an dem Tubulus aufgehängtes Papier zum Theil geschwärzt.

Die Hefe besteht daher, abgesehen von den Säuren so wie von den unlöslichen Salzen, welche sie bei ihrer Fällung mit aufnimmt und die gar nicht zu ihrer Zusammensetzung gehören, aus fünf Elementen: Sauerstoff, Wasserstoff, Kohlenstof Stickstoff und Schwefel.

Aus dieser Anwesenheit des Schwefels erklärt sich der Geruch nach faulendem Kohl, den die Waschwasser der Heft haben und der schon von Collin angegeben wurde. (Annales de Chimie et de Physique, t. 30. S. 49.)

Als ich meine Versuche mit der Hefe begann, hatte ich die Absicht, eine Elementaranalyse derselben anzustellen, ich erkannte aber sogleich die Unmöglichkeit, sie auf eine für die Wissenschaft wahrhaft nützliche Weise vorzunehmen. Man weist nicht, wenn man mit den Waschungen der Hefe aufhören soll, weil das Wasser ihr beständig einige Substanzen zu entziehen scheint. Da ausserdem, wie wir bereits gesehen haben, dit Hefe von einer sehr complicirten Natur ist, so ist es nicht möglich, sie von den Extractivstossen, den öligen oder salinischen

Substanzen, von denen wir gesprochen haben, auf eine Weise zu befreien, wie es zur Anstellung einer Elementaranalyse erorderlich ist. Und, auch angenommen, dass man diesen Zweck wirklich erreicht, so würde das so gewaschene Product nicht nehr den Namen der Hefe verdienen. Das sind die Gründe, die mich davon zurückhielten.

Nachdem ich jetzt die Eigenschaften der Bierhefe angegeben habe, bleibt mir noch übrig, von denen des diabetischen Fermentes zu sprechen. Da ich aber seine Eigenschaften schon anderswo 🌣) angegeben habe, so werde ich mich hier begnügen, sie in der Kürze in das Gedächtniss zurückzurufen, und zwar uuter Vergleichung mit denen der Bierhefe.

Bierbefe.

Kügelchen wechselt gewöhnlich lichste Grösse ist 1,000. wischen 1/100 and 1/100 eines Millimeters, selten mehr. Seine gewöhnlichste Grösse aber ist von 1/200 bis 1/150. Eigenthümlicher Hefengeruch.

1m Wasser unlöslich. md eine ölige Substanz ab.

0.04 des Gewichtes der ange- nen Fermentes. wandten trocknen Hefe.

Ferment des diabetischen Urius.

Weisser Brei, bestehend einzig Weisser Brei; Kügelchen geund allein aus Kügelchen, die rundet oder oval, von einem zuweilen regelmässig kugelför- Durchmesser, welcher zwischen mig, am öftersten etwas oval 1/400 und 1/150 eines Millimetera pind. Der Durchmesser dieser wechseln kann. Die gewöhn-

> Achnlicher Geruch. Im Wasser unlöslich.

Tritt dem Alkohol Extractivetoffe Der Alkohol entzieht ihm gleichvon Osmazomgeruch, Milchsäure falls Extractivatoffe, die ebenfalls Osmazoingeruch haben, eine Säure, die mir auch Milchsäure zu sein schien, und ein gelbes Oel.

Der Aether entzieht dem alko- Das durch Aether entzogene Oel holischen Extracte ein gelbes ist gelb, hell, von einem angetrübes Oel von einem unange- nehmen aromatischen Geruche, behmen aromatischen Geruche in Es beläuft sich ungefähr auf dem Verhältnisse von ungefähr 0,06 des Gewichtes des trock-

^{*)} S. dieses Journal, p. 307 im vorigen Hefte.

Quevenne, üb. Hefe u. Weingährung.

ihr Oel nicht entzogen wurde. Farbe mit. In Berührung mit Chlorwasserstoffsäure bei einer Temperatur von 20° C. gebracht, löst sie sich sogleich darin auf, wobei sie eine violette Auslösung bildet. Sie bläht sich nicht in der Es- Blähte sich nicht in der Essigsigaăure, wie es in gleichem săure und nahm kein gallertar-Falle der Käsestoff thut, wobei tiges Aussehn an. Durch Koer gallertartig wird. Durch Ko- chen wurden die Kügelchen nicht chen wurde nur eine sehr ge- merklich verändert. Jedoch erringe Menge ihrer Substanz auf- zeugte das Actzkali einen floklensaure Natron gefällt worden trirten Flüssigkeit.

Durch Kochen in einer mit Aetz- Eben so mit Actzkali behandelt, kali verdünnten Auflösung be- verlor es 0,76. handelt, verlor sie 0,88.

schienen unter dem Mikroskope nicht merklich verändert. fast mit ihrem gewöhnlichen Aussehn.

Beim Glüben verbrennt sie mit Dieselben Erscheinungen beim einer wenig lebhaften Flamme, Glühen, blos dass der Rückstand indem sie alkalische Dämpfe der Kohle 0,20 wiegt. verbreitet und als Rückstand eine kohlige Masse zurücklässt, welche 0,13 wiegt.

stoffsäure behandelt, tritt ihr 0,05 Wasser, nachher mit der näm-

Die Schwefelsäure löst sie auf, Von seinem Oele nicht befreit und wobei sie eine kirschrothe Farbe in concentrirter Schweselsäure annimmt. Diese Farbe zeigt sich eingerührt, theilt es ihr sehr sohr geschwind, wenn der Hefe schnell eine schöne kirschrothe

Desgleichen.

gelöst, welche durch das koh- kigen Niederschlag in der fli-

Die Kügelchen, in anfangs kal- In Ammoniak eingeweicht, nachtes, nachber bis zur Tempera- her einige Minuten lang mit demtur des kochenden Wassers er- selben gekocht, verlor es nur wärmtes Ammoniak zum Ein- 0,18 und die Kügelchen, welweichen gebracht, wurden nur ehe den Rückstand bildeten, wenig angegriffen und sie er- schienen unter dem Mikroskops

Die Kohle, mit Chlorwasser- Wird der Kohlenrückstand mit

s phosphorsaurem Kalke und zog ihm letztere ein Gemenge osphorsaurer Magnesia, nebst von Salzen, das 0,12 wog und nem sehr geringen Ueber- aus kohlensaurem und phosphor- husse von Phosphorsäure be- saurem Kalke und phosphorsau- eht. Die Menge der zurück- rer Magnesia, nebst einem ge- eibenden reinen Kohle beträgt ringen Ueberschusse von Säure destand.

ie besteht aus Sauerstoff, Was- Sie besteht aus Sauerstoff, Wasirstoff, Kohlenstoff, Stickstoff serstoff, Kohlenstoff, Stickstoff id Schwefel. und Schwefel.

Die charakteristische Eigenschaft, die Umwandlung des uckers in Alkohol zu bewirken, ist in beiden Hefenarten gleich.

Als ich zuerst die Natur des Absatzes des diabetischen rines erkannte, versuchte ich mehrere Male seine Gährung zeugende Kraft in Vergleich mit der der Bierhefe. Bald itte die eine, bald die andere den Vorzug, woraus ich schloss, ss sie dieselbe Energie hätten.

Es schien mir daher, als beständen zwischen den Eigenhaften dieser beiden Körper keine Verschiedenheiten, die so deutend wären, dass man aus ihnen zwei verschiedene Arn machen könnte.

Wir sahen zwar, dass das durch Aether erhaltene Oel i den zwei Fermenten nicht identisch zu sein schien, dass e in dem Rückstande von dem Ausglühen des diabetischen ermentes gefundene Menge unlöslicher Salze beträchtlicher : als die der Bierhefe und dass sie ein Salz mehr enthält, imlich kohlensauren Kalk. Es ist mir aber nicht sehr wahrheinlich, dass das Ganze dieser Stoffe einen wesentlichen id nothwendigen Theil der Hefenkügelchen ausmache, oder enn das Oel, der phosphorsaure Kalk u. s. w. gänzlich darin ithalten sind, so glaube ich, dass diese Körper aus den ornischen Substanzen herstammen, in deren Mitte die Hefe enteht, und dass sie nach der Natur dieser letzteren Abändeningen darbieten müssen, ohne jedoch jemals die Beschaffenheit er Kügelchen wesentlich zu modificiren.

346 Quevenne, üb. Hefe u. Weingährung.

y. 2. Ferment der Weintrauben, der Johannisbeeren, des Eiwersses u. s. w.

Nicht weniger interessant als die vorhergehenden Ferments ist das der Trauben, das ich mir in grosser Menge verschaffen zu können gewünscht hätte, um es mit derselben Genauigkeit zu untersuchen. Da aber die Jahreszeit allzu sehr vorgeräckt war, als ich meine Versuche begann, so musste ich mich mit der folgenden kurzen Prüfung begnügen.

Gegen das Ende des Monats October im Jahre 1837 presse ich weisse Trauben aus. Ich siltrirte den Sast durch Papier, um ihn vollkommen bell zu erhalten. Diese Flüssigkeit, einer Temperatur von ungefähr 20° C. ausgesetzt, trübte sich sogleich und nach Verlauf von ungefähr drei Tagen sing sie an offenbare Anzeichen von Gährung zu geben. Als diese vollendet war, wusch ich den Absatz, der sich in der Flüssigkeit gebildet hatte, mehrere Male und ich erhielt ihn als ein grauweisses Magma, das weniger Zusammenhang hatte als die Bierhese, einen sauren Geruch besass und das Lackmuspapier stark röthete. Unter dem Mikroskope erschienen die Kügelchen theils kugelründ, theils etwas oval. Ihr Durchmesser, wie bei denen der Bierhese, beträgt von ½00 bis ⅓100; aber der grössten Anzahl ist ⅓200 bis ⅓150.

Eine Portion dieses Absatzes, mit Schwefelsäure gemischt, schien sich darin zum Theil aufzulösen und theilte ihr eine etwas braune Farbe mit. Den folgenden Tag batte die Flüssigkeit eine deutliche kirschrothe Farbe.

Eine andere Portion, in Chlorwasserstoffsäure eingerührt und in den Trockenofen gebracht, bildete daselbst nach Verlauf eines Tages eine etwas trübe Auslösung von einer schönen violetten Farbe.

Endlich lässt sich dieses Ferment kalt in die Außbaung des Aetzkali's einrühren, ohne sich darin aufzulösen; aberdurch die Wirkung der Hitze scheint es grossentheils zu verschwinden. Jedoch fand sich den folgenden Tag unten in der Flüssigkeit ein Absatz, der unter dem Mikroskope aus blassen und veränderten Kügelchen zu bestehen schien.

Wir finden daher bei dieser kurzen Untersuchung des Tranbenfermentes das Aussehen und die vornehmsten Eigenschaften der vorhergehenden Fermente wieder. Ich unterwarf gleichfalls Mohrühensaft, Wachholderaufguss, Saft von Johannisbeeren, den ich nach Affrert's Vertahren aufbewahrt batte, der Gährung, und ich sah darin sich
ovale Kügelchen entwickeln, die ein denen der vorhergehenden
ganz ähnliches Aussehen zeigten.

Ich sah in dem Safte der Mohrüben Kügelchen von einer sehr länglichen Gestalt erscheinen, die bis auf ½0 eines Millimeters in der Länge hatten; eie sind aber sehr selten und sind dieser Hefe nicht eigenthümlich, denn ich habe sie gleichfalls im diabetischen Urine beobachtet.

Ich habe auch unter dem Mikroskope den Absatz untermeht, der sich bildet, wenn man sich des Eiweisses bedient,
um die Gährung des Zuckers zu bewirken. Dieser zeigte sich,
wie alle andern, in Gestalt von Kügelchen, aber von einem
tleineren Durchmesser. Die Anzahl der sphärischen Kügelchen
war weit grösser als die der ovalen. Ihr Durchmesser betrug
von ½00 bis ½00. Uebrigens hatten sie das gewöhnliche Ansehen der Kügelchen anderer Fermente.

Ich habe die Gährung des Zuckers durch Milch, gesunden Urin, Eidotter bewirkt und erhielt immer Absätze, welche Kugeloben von der angegebenen Art enthielten und nur geringe Abweichungen in der Dicke oder in der weissen oder grauen Farbe des Absatzes zeigten. Diese geringen Unterschiede schienen mir von der mehr oder weniger günstigen Art abzuhängen, mit der die Erscheinung erfolgt, welche sie erzeugt. leh glaubte daher zu bemerken, dass, wenn die Gährung mit Schnelligkeit sich entwickelt und ungehindert und ohne Unterbrechung vorschreitet, wie bei dem Mohrübensafte, die unter diesem günstigen Einflusse entstehenden Kügelchen gross und gut entwickelt sind. Zeigt sich dagegen die Gährung nur auf eine langsame Weise, schreitet sie mit wenig Lebhastigkeit vor und wird oft unterbrochen, so sind die entstandenen Kugeleben klein und unentwickelt, und der aus ihrer Zusammenhäufung entstehende Absatz ist oft grau oder sogar braun.

Ich glaube also nach Allem, was ich so eben angeführt habe, und was auch die in Thénard's Werke ausgesprochene Ansicht ist, behaupten zu können, dass der Absatz, welcher sich während der geistigen Gährung verschiedener Substanzen bildet, die fähig sind sie zu erleiden, ein Körper von einer

ist, sondern der unter diesen Umständen auf Kosten organischer Substanzen zu entstehen scheint, welche in der Chemie als sehr verschiedenartig betrachtet werden. Aus diesem Gesiehtspuncte betrachtet, darf die Gährung nicht mehr einzig und allein als eine Zersetzung betrachtet werden, sondern blos als eine Modification, während welcher sich zu derselben Zeit organische und unorganische Producte bilden.

Der Steff, dem sich die Hefe am meisten binsichtlich ihrer chemischen Natur nähert, ist der Kasestoff. Sie unterscheidet sich davon durch die Kügelchen, ihre Untöslichkeit in
der Essigsäure, ihre geringe Löslichkeit im Ammoniak. Sie
nahert sich auch sehr dem Kleber von Beecaria. Man unterscheidet eie gleichfalls davon durch ihr mikroskopisches Aussehen, welches bei dem Kleber keineswegs Kügelchen zeigt,
so wie auch durch die Wirkung der Essigsäure, die in beidet
Fällen nicht dieselbe ist.

Die Hauptarbeit, in deren Folge eine Mehrhelt von Gährangsmitteln angenommen wurde, ist die von Collin. Sie ist im Allgemeinen mit grosser Genauigkeit abgefasst und ich habe im zweiten Theile dieser Abhandlung oft Gelegenheit gehabt. eie auzuführen. Dieser Chemiker hat indessen diese verschiedenen Gährungsmittel nicht ohne Vorbehalt angenommen, den er setzt hinzu: "Man begreift leicht, wie nothwendig es set bei einem Gegenstande wie diesem behutsam zu sein, denn et ware z. B. möglich, dass dieser Eiweissstoff, dieser Kleber dieser Käsestoff, dieser Urin u. s. w. die Umwandlung des Zuckers in Alkohol nur bewirken könnten, indem sie durck ihre freiwillige Zersetzung eine Substanz erzeugten, welche allein die Gährung erzeugende Kraft besässe, so dass die Vielfachheit der Gährungsmittel nur dem Anscheine nach stattfände: während es wirklich nur ein einziges Gährungsmittel gabe. Diese Meinung ist nicht sehr wahrscheinlich, die Analyse abet muss sie entweder als unrichtig oder richtig erweisen." (Annales de Physique et de Chimie, t. XXVIII. p. 140.)

Ich behaupte also, indem ich dem von Collin gegebenet.
Belspiele folge:

Es ist gewiss, dass die während der Umwandlung des Zuckers in Alkohol abgesetzten Gährungsmittel eine ähnliche

rganisation haben, werin sie mit einander übereinstimmen, und ch von den Substanzen unterscheiden, aus denen sie entstehen.

Jach dem jetzigen Zustande unserer Kenntnisse von diesem Gegenstande betrachte ich sie als identisch. Es ist aber nöthigs bei einem so schwierigen Gegenstande behutsam zu sein, und wäre möglich, dass man später einige organische oder chenische Verschiedenheit zwischen diesen Kügelchen entdeckte.

Endlich setze ich noch am Schlusse hinzu, dass Lugelrunde Körper von dem nämlichen Ausschen, wie diese, unter Umländen entsteben können, die von der geistigen Gährung ganz
nabhängig sind. So sieht man, wie sich in dem sich selbst
berlassenen Urin, welcher nicht die geringste Spur von Zukter anzeigte, weisse ovale Kügelchen mit schwarzem Kreise
ntwickeln, welche genau das Ausschen und die Dimensionen
erer der Fermente haben und auch die hauptsächlichsten Eienschasten derselben besitzen. Da ich aber diese Kügelchen,
on denen ich schon gesprochen habe, *) lange Zeit nicht
abe untersuchen können, so will ich hier nichts weiter daon sagen, da ich mir vorgenommen habe, darauf später zutekzukommen, wenn sich die Gelegenheit dazu darbietet. ***)

(Fortsetzung folgt.)

^{*)} L'Epérience vom 31. December 1837. S. 12 und 14 und danlbe Journal vom 15. Mürz 1938.

^{**)} Seitdem ich diese Bemerkungen niedergeschrieben habe, erthien in dem Repertoire de Chimie (Marzheft 1838) eine aus om Journal für praktische Chemie Bd. XI, S. 385 eutlehate Abandhug über die Hefe, aus der man ersab, dass der Verfusser, F. Bützing, Producte von einem der Hefe oder ihren Vegetationen anlichen Aussehen in Flüszigkeiten von schr verschiedenartiger Naur beobachtet hat, von denen die meisten keizen Zucker enthalten conten. So hat sich aus semen Beobachtungen ergeben, dass die Mocken, weiche eich in den destillirten Wässern in den Anflisunion der Chromeäure, der mit Goldchlorür und Zinnehlorür vermischten Chromsäure, derselben Säure und des Brechweinsteins abestzen, aus kiigelohen oder Fäden von einem Aussehen bestehen, die itanen der Bierhefe mehr oder weniger ähnlich sind. (In diesen Salzsudösungen müssten die Kügelchen von organischen Substanzen her-Thren, die nicht zu den angewendeten Salzen gehören.) Da der Ferfasser die Gährung erregende Rigenschaft von keinem dieser Producte durch Zusammenbringen mit Zucker geprüft hat, so bleibt soch zu untersuchen übrig, ob diess wirkliche Fermente im eigenttichen Sinne des Wortes sind. Aus diesem allen geht aber sehr

LXIV.

Ueber die Constitution der organischen Säuren u. s. w. *)

II. Schreiben des Freiherrn v. Berzelius an H. Pelouze.
(Compt. rend. T. VI. p. 629.)

Seit meinem letzten Schreiben hat die Chemie uns genog Stoff zur Unterhaltung geliefert. Sie werden mir erlauben, hier davon Gebrauch zu machen. Die wissenschaftliche Proclamation der HH. Dumas und Liebig vom 20. October vorigen Jabres 特殊), hat mir zu einer lebhaften Satisfaction gereicht. Die theoretischen Ansichten, welche sie entwickelt, auf eine so klare, genaue und elegante Weise, haben mir um so mehr Vergnugen gemacht, da sie vollkommen mit meiner Art, die Sachen zu betrachten, übereinstimmen. Ich bedaure, dass sich ein leichter Fehler der Redaction dabei eingeschlichen hat, indem H. Dumas sagt, er habe seit zehn Jahren in dem Sinne dieser Theorie gearbeitet, da alle Personen, welche den Annalen dieser Wissenschaft gefolgt sind, den Scharfsinn bewundern konnten, mit welchem er, gerade während der letzten zehn Jahre, mehrere Hauptpuncte derselben zu bekämpfen suchte. Noch in der Sitzung der Academie vom 3. April des vorigen Jahres suchte er uns es wahrscheinlich zu machen, dass der Campber als eine Verbladung von Kohlenwasserstoff mit Wasser zu betrachten sel, eben so gut als der Alkohol. Dessenungeachtet weiss ieh's ihm von ganzem Herzen Dank, dass er künftighin seine Talente auwenden will, um die theoretischen Ansichten zu enthüllen und aufzuklären, welche ich als die richtigsten betrachte und durch welche die Wissenschaft unendlich gewinnen wird.

deutlich hervor, dass in den meisten organischen Materien, weze eie dem Einflusse der Lebenskraft entzogen sind und in Außbaug nich befinden, eine der ersten Modificationen, welche sie erleiden, die ist, dass organisirte Kügelchen von neuer Bildung erzeugt werden. Es bleibt noch übrig, zu bestimmen, welche Achnlichkeit oder Verschiedenheiten diejenigen Kügelchen, welche unter dem Rindusse des Zuckere sich bilden, in Absicht auf die zeigen, welche in der Mitte einer Flüssigkeit entstehen, worin keine Sparen von diesem letzteren Stoffe enthalten sind.

^{*)} S. d. Journal, p. 804 im vorigen Hefte.

^{**)} Dies. Jourg., Bd. 14, 299.

Berzelius, üb. Constitution d. organ. Säurenu.s. w. 351

Ich bemerke indess nicht ohne Betrübniss, dass die erste emeinschaftliche Arbeit der ausgezeichneten chemischen Gesellchaft sogleich ein Rückschritt ist und den Grundsätzen, die gut in dem Programm vom 23. October ausgesprochen sind, uwider läuft. Ich will von der Erklärung sprechen, die von dem Verluste des Wassers gegeben worden ist, welchen einige Selze mit organischen Säuren bei erhöhter Temperatur erleiden, md das sie wieder aufnehmen können. Es ist diess genau dieelbe Erklärung, welche Sie von dem Wasserverlust in den ciconensauren Salzen gegeben haben, indem Sie mir in Ibrem vorstzten Briefe einige Resultate Ihrer Versuche über die Citroensäure mittheilten. Sie werden mir verzeihen, wenn ich Ihen offen erkläre, dass ich dieselbe nicht annehmen werde. Ich tatze mich dabei auf Folgendes: Wenn wir das Gewicht eis organischen Atoms bestimmen wollen, so auchen wir daselbe, Atom für Atom, mit einem unorganischen Körper von be-Lanntem Atomgewicht zu verbinden. Diess ist unser allgemeier Leitfaden. Wenn das Atom der Citronensäure, nach Ihrer Ansicht, in der That aus C12 H10 O11 bestände, so würde es sich ganz sicherlich mit einem Atom Kali, Natron v. s. w. veranden. Aber die Erfahrung beweist, dass es nicht weniger drei Atome zu seiner Sättigung bedarf.

Was beweist diess anders, als dass eine Annahme, welche las Atomgewicht der Citronensäure so schwer darstellt, und reiche eine Ausnahme von den allgemeinen Regeln macht, surückgewiesen werden muss? Wenn wir unsererseits unsern leitfaden verlassen, sobald wir dort keinen Fortschritt sehen, rohin er uns führt, so werden wir uns bald verirren. Wie vollen Sie, nach der eben angeführten Hypothese, die Zusammensetzung des eitronensauren Aethyloxydes (Citronenäthers) ertären? Müsste man nicht drei Atome Aethyloxyd mit einem Atom Wasser annehmen? Sie wissen indessen, dass das Wasser niemals Theil nimmt an neutralen Verbindungen des Aethyloxyds.

Was die Erklärung betrifft, welche H. Dumas und H. Lieig bei einigen andern Salzen, und namentlich bei dem weinsteinauren Antimonoxyd-Kali geben, so ist sie, meiner Meinung nach,
ooh weniger zulässig. Die Weinsteinsäure wäre zusammenesetzt aus Wasserstoff und einem zusammengesetzten Salzbiller, welcher, anstatt sich mit zwei Atomen Wasserstoff, dem

352 Berzelius, üb. Constitution d. organ. Säuren u.s. w.

chemischen Aequivalent, zu verbinden, nicht weniger als vier Aequivalente verlangt, und welcher, um ein neutrales Salz midem Kalium zu bilden, nicht vier Atome dieses Metalls verlangt sondern zwei Atome Kalium und zwei Aequivalente Wasserstof Wo ist die Einfachheit der Ansichten, die Uebereinstimmung miden Gesetzen, welche bei den unorganischen Verbindungen herrschen und auf welche sieh das Programm vom 23. October mit so vielem Rechte stützt? Ich fürchte in Wahrheit, der Verfasser dieser Hypothese hat sieh nur zu kürzlich erst den einfachen Ansichten des Programms zugewendet, um gegen einen Rückfall in geine alten Meinungen gesichert zu sein.

Diese Erschelnung gehört zu einer neuen Classe, welche vielleicht längere Zeit studirt werden muss, um davon eine genügende Erklärung zu haben; aber diess wird uns nicht hindern, diejenigen zurückzuweisen, welche achlecht sind. Went die wahre erscheint, kennen wir sie alle und streiten darüber nicht mehr. Indem ich vollkommen zugestehe, dass ich dies Phänomen auf keine mich ganz, befriedigende Weise erklärer kann, fordere ich Sie indessen auf, mit mir einen Ausflug zu machen, um die richtige Erklärung zu suchen, auf die Gefahr hin, dass sie uns entgehe. Zum Ausgangspunct wollen wir die vortreffliche Untersuchung nehmen, welche Sie in Gemeinsobaft mit Hrn. J. Gay-Lussac ausgeführt haben, die Zusammensetzung der Milchsäuren.

Sie baben festgesetzt, dass

- 1) das Hydrat der Milchsäure besteht aus 😑 😑 🕒
- 2) die in den Salzen enthaltene Saure aus Ce H10 O
- 3) dass sich das Milchsäure-Hydrat bei der Sublimation in zwei Atome Wasser und einen sublimirten Körper zert legt Ce Hs O

Sie haben daraus geschlossen, dass der sublimirte Körpe die eigentliche Milchsäure sei und dass die Lactate selbst bei einer Temperatur von + 245° C. noch ein Atom Wasser zurückhalten können.

Wilrden Sie heute denselben Schluss ziehen? Ich glaubt nein, da er in Widerspruch mit der gewöhnlichen Verwandtschaftskraft des Wassers steben würde. Es sind nur die kräftigsten Basen, der Baryt, das Strontian, welche es bei dieser Temperatur zurückhalten, die neutralen Salze lassen es bei eine

ir um die Hälfte geringeren Temperatur fahren. Die wahre nichsäure ist daber C_6 H_{10} O_5 , oder vielmehr 3 C_3 H_5 + 6 O_5 . Le wasserhaltige Säure enthält dann, wie die wasserhaltigen turen im Allgemeinen, ein Atom Wasser, welches gegen Atom Basis vertauscht werden kann. Sie werden diese rage sehr leicht ausser allen Zweifel setzen können durch die Analyse des Milchäthers oder des milchsauren Methylens.

Aber was ist der sublimirte Körper? Sie selbst haben aviesen, dass er keine Säure ist, dass er sich nicht in Wasser löst, enn er nicht vorher eine Veränderung erlitten hat, aber dass sich in Alkohol löst und durch Krystallisation unverändert nedererscheint. Es ist sleo ein indifferentes organisches Oxyd, ie mehrere andere, zusammengesetzt aus C₃ H₄ + 2 O. Sie den dasselbe Radical in der Schleimsäure, und der mit ihr merischen Zuckersäure (künstlichen Aepfelsäure, Hydroxal-ure von Guérin). Diese Säuren sind, wie Sie wissen, zumengesetzt aus 2 C₃ H₄ + 7 O, ganz wie die Uebermannsäure 2 Mn + 7 O. Es steht daher zu diesen Säuren demselben Verhältniss, wie das Mangansuperoxyd zur Uebermansaure, ganz wie andererseits das Benzoyl zur Benzesäure: Mn: Mn.

Sie haben entdeckt, dass dieses organische Superoxyd die nderbare Eigenschaft besitzt, sich durch eine lange Behandlung Wasser, besonders mit Hülfe der Warme, in Milchsauredrat umzuwandeln, indem es zwei Atome Wasser aufnahm. denen eins durch eine Basis ausgetrieben werden konnte, ibrend das andere zurückgehalten wurde. Zwei Atome Wasstoff and ein Atom Sauerstoff sind also mit ihm nicht ale asser verbunden, sondern als eine Vermehrung der Elemenstome. Es ist ein anderes Radical und eine kräftige Säure ses Radicals entstanden. Diess sind die Schlüsse, zu denen selbst gelangt sein würden, wenn Sie nicht die Verwandtaft des Wassers zu den Neutralsalzen zu hoch angeschlagen Es ist diess das Beispiel einer Substanz, welche unter Kinfluss des Wassers, ehne eine Beihülfe einer vermitteln-Kraft, sich in eine andere Substanz umwandelt, indem sie Elemente des Wassers aufnimmt. Wir besitzen davon, wie wissen, eine grosse Menge übnlicher Beispiele: die Ammo-Journ, f. prakt, Chemie, XIV. S. 23

354 Berzelius, üb. Constitution d. organ. Säuren.

miaksalze z. B., welche sich in Ammoniumsalze (sels ammoniques) umändern, das ölbildende Gas mit wasserfreier Schweft säure verbunden, welches sich in Aethyloxyd oder einen diest isomerischen Körper umwandelt; das Aethyloxyd, welches sicht Alkohol umwandelt; die Cyansäure, die sich in Cyanursäure, Stärke, die sich in Traubenzucker, das Kohlenoxyd (im Chloral), in sich mit dem Wasser des Hydrats einer Basis in Ameisensäure umwandelt, u. s. w. Aber unter diesen Beispielen ist kein Fall wo eine fremde Einwirkung so ausgeschlossen wäre als in dem ersten.

Wir wissen, dass es sehr viele Substanzen giebt, welch bel einer böheren Temperatur, ohne gänzlich zerstört zu werden, Wasserstoff und Sauerstoff in dem Verhältnisse entweiche lassen, welches geeignet ist, Wasser zu bilden; wir haben 👚 eben geseben, dass es eine nicht geringere Anzahl anderer Körper giebt, welche die Eigenschaft haben, sich mit dem verlorne Wasserstoff und Sauerstoff wieder zu verbinden, wenn sie 📫 dem Wasser in Berührung kommen. Wesbalb also eine Em klärung dieser Erscheinungen in fremden Hypothesen such welche schlecht mit den Gesetzen übereinstimmen, welche 🚜 chemischen Verbindungen beherrschen? Ein neutrales we wasserfreies weinsteinsaures Salz verliert bei + 1900 ein Ato-Wasser; es hat aufgehört ein weinsteinsaures Salz zu sein, 👑 ist ein andres Salz geworden (R = Radical) = R + C. 🐚 \mathbf{O}_{A} , welches sich vielleicht unverändert in einem wasserfreit Lösungsmittel auflöst, welches aber, indem man Wasser 🜬 sufügt, wieder ein weinsteinsaures Salz bervorbringt, indem 🛊 sich der Elemente des Wassers bemächtigt. Wird ein citnensaures Salz bis 1900 erbitzt, so verliert es Wasser und dert sich in ein Doppelsalz um von 2 R C, H, O, + R (H₂ O₂ ♥), das Wasser verwandelt den letzten Ausdruck Citronensaure, und das Ganze wird wieder ein citronensau Salz. Wird die Citronensäure einer mässigen Wärme aus setzt, so wird sie braun, extractartig, nimmt einen bittern 🚳

^{*)} Doppelsalze der Art, wo auf der einen Seite 2 Atome B definden, auf der andern Seite 1 Atom, sind nicht sehr häufig; der erinnre ich an das ätherschwefelsaure Kalı-Ammoniak, welches beteht aus: N H₄ 2 S Åe + 2 (2 S Åe K). Pogg. Ann. XXXI 618. R. F. Md.

Berzelius, fib. Constitution d. organ. Säuren. 355

Säure ab, welche H. Dahlström analysirt bat und che in der That C₄ H₂ O₃ ist; isomer Ihren Brenzäpfelen. Diese Säure ist noch nicht hinreichend studirt, dass sagen könnte, ob es Umstände gebe, unter denen sie sich Citronensäure umwandelt, indess ist die Sache sehr wahreinlich. Es ist klar, dass ein eigenes Studium derselben die gegebene Erklärungsart ausser allen Zweifel setzen könnte. Wenn Sie diese Ansichten nicht billigen, so werden Sie wenigstens zugestehen, dass sie die Grenzen einer großen brscheinlichkeit nicht überschreiten.

Da wir elnmal auf das Feld der Theorien gerathen sind, werden Sie mir erlauben, Sie von einigen andern Puncten Theorie von der organischen Zusammensetzung zu uneiten.

Die Substitutionstheorie des Herrn Dumas, nach welcher 🥦, das Chlor den Wasserstoff austreiben kann, indem es sich kleicher Atomenzahl an seine Stelle setzen kann, schien mir cinem schädlichen Einfluss auf die Fortschritte der Wisschaft; sie wirft ein falsches Licht auf die Gegenstände bindert, die wirklichen Formen zu unterscheiden. Ich bere, dass unser gemeinschaftlicher Freund, Herr Malaguti,, 🍆 so lange davon hat einnehmen lassen, bei seinen schönen ersuchungen über die Einwirkung des Chlors auf die verdenen Aetherarten, worüber Sie mir in einem Ihrer Briefe whrieben haben. Ich hatte darauf Gelegenheit, einen Auszug er Abhandlungen in dem Institut zu lesen. Er hat durch Einwirkung des Chlors auf den gewöhnlichen Aether eine interessante Verbindung hervorgebracht, aus welcher er, reinstimmend mit der Substitutionstheorie, einen Aether bildet, welchem 4 Atome Chlor 4 Atome Wasserstoff vertreten. so ungemein elektro-negatives Element wie das Chlor orde niemals in ein organisches Radical mit eingehen. Diese 🕩 ist den ersten Grundsätzen der Chemie entgegen; seine ktro-negative Natur und seine mächtigen Verwandschaften wirken, dass es nur als Element einer ihm eigenthümlichen mindung sich finden kann. In dem Chloroxalsäureäther ther chloroxicarbonique) von Dumas ist es unter der Form Kohlenstoff - Oxichlorurs enthalten, und dieser Aether ist

356 Berzelins, üb. Constitution d. organ. Säuren.

gusammengesetzt aus einem Atom Kohlensäureäther und zwei Atomen Kohlenstoff - Oxichlorur. Aber diess ist nicht die eine zige Form, unter der es sich in den ätherischen Verbindunges andet. Wir kennen noch andere, z. B. das Formobyperchlorid (hyperchloride formique) oder das Chloroform des Herrn Dumas. Ich will Ihnen wahrscheinlich machen, das es noch als Kohlenchlorid C Cla darin enthalten sein kann. Sie erinnern sich, dass diess Chlorid den Aetherarten so verwand ist, dass es unmöglich sein würde, es von denselben anders ab durch die Analyse zu unterscheiden, wehn man ihm begegnd. ohne zu wissen, was es ist. Wenn dieser ätherische Körper aich mit den Aetherarten verbindet, wie das Kohlenoxychlorir es thut, was sebr wahrscheinlich ist, so erhält die Erklärung der von Herrn Malaguti entdeckten Verbindungen eine erstaunliche Einfachheit. Der durch C4 H6 Cl4 O bezeichnets Aether verwandelt alch in:

1 Atom Methylenoxyd = 2 C + 6 H + 0 2 Atom Kohlenchlorid = 2 C + 4 Cl

Indem er den Benzoëäther, Campheräther, Oenanthäther mit Chlor behandelte, erzeugte er benzoësaures, camphersaures, önanthsaures Methylenoxyd, jedes verbunden mit 2 Atomen Kohlenchlorid. — Indem er den Brenzschleimäther mit Chlor behandelte, reichte die Substitutionstheorie nicht aus, indem es in die Verbindung einging, ohne etwas zu substituiren. Die interessante Verblindung, welche daraus hervorging, hätte ein wenig näher untersucht werden sollen; namentlich was die Natur des käsigen Niederschlags betrifft, den die Alkalien darin hervorbringen. Indess stimmt das Resultat der Analyse vollkommen mit folgender Zusammensetzung:

1 Atom Brenztraubensäure = 6 C + 6 H + 5 O

1 Atom Aethyloxyd = 4 C + 10 H + 0

4 Atom Kohlenchlorid = 4 C + 8 CL

1 Atom des zusammengesetzten Aethers

= 14 C + 16 H + 6 O + 8 CL

Diess ist die Atomenzahl, welche H. Malaguti selbst nach seinen Analysen berechnet hat. Hier enthält, wie in dem vorhergehenden, das organische Oxyd und das Kohlenchlorid gleich viel Atome Kohlenstoff.

Das Ammoniak zersetzt diesen Aether unter Gasentwick-(Stickstoff), indem Salmiak entsteht und Kohle sich abt. Diess muss geschehen, wenn das Ammoniak sich des ors aus dem Kohlenchlorid bemächtigt (das Oxychlorür des alenstoffs würde kohlensaures Ammoniak erzeugt haben). an man ihn mit Kalihydrat behandelt, so erzeugt das Ae-Moxyd wieder Alkohol, das Kali verbindet sich mit einer Saure. nicht mehr Brenzschleimsäure ist und deren Kalisalz, mit Ueberschuss des Hydrats gekocht, sich zersetzt und bräunt. sind die deutlichen Charaktere des brenztraubensauren s. Die Erzeugung dieses zusammengesetzten Aethers eraich auf eine sehr einfache Woise. Die Brenzschleimre, auf welche ich noch einmal zurückkommen werde, ist C + 6 H + O. Das Chlor verbindet sich mit 4 Ate-Kohlenstoff und verwandelt sie in Brenztraubensäure, es steht daraus der Brenzschleimather, welcher mit dem gebilen Kohlenchlorid verbunden bleibt. Diese so einfachen und urscheinlich gegründeten Ansichten würden sich ohne Zwei-Herrn Malaguti dargeboten haben, wenn er nicht durch unglückliche Substitutionstheorie befangen gewesen wäre. ersuche Sie, diese Ideen dem Urtheile des H. Malaguti zalegen.

Aber sehen Sie noch andere Beispiele des Kinflusses der stitutionstheorie: H. Laurent, dessen seltenes Talent für Untersuchungen ich verehre, welcher aber durch seine verkelte und bizarre Manier, sie zu beurtheilen, den Werth desselsehr vermindert, wird uns eins der schlagendsten Beispiele en. H. Laurent liess Chlor durch essignaures Methylenstreichen und erhielt daraus eine ätherische Flüssigkeit, in Zusammensetzung Ca Ha O1 Cla war; Sie erkennen daregleich das Radical der Ameisensäure, getbeilt zwischen er und Sauerstoff, ein Oxychloretum formylicum (oxichlode formyle). H. Laurent nennt es Chloryl und betrachas als C₄ H₂ Cl₄ O₃ + C₂ H₂ Cl₃ + H₂ O. Wir werden of zurückkommen. Wird das Chloryl mit Kalihydrat behanso entstebt eine andere Verbindung, welche H. Laurent R. Cl. zusammengesetzt fand. Wer sieht nicht sogleich Chloretum formicum (Chlorure formique), zusammengeans 1 Atom Formyl und 2 Atomen oder einem Acquiva-

358 Berzelius, üb. Constitution d. organi Säuren.

lent Chlor? H. Laure nt macht ein organisches Radical daraus und nennt es Chloromethylase.

Die Existenz dieses Chlorurs glebt sogleich den Schlüssel für die Zusammensetzung des Chlorals, welches enthält:

1 Atom Chloretum formicum . = 2C + 2H + 2Cl

2 Atome Oxichloretum carbonicum = 2 C +4Cl+20

1 Atom Chloral = 4C + 2H + 6CI + 2C

Indem sich das Kalihydrat mit dem Kohlenoxyd verbindet, liefert es ameisensaures Kali und Formyl, verbunden mit 6 Atom Chlor als Hyperchloretum formicum oder Chloroform.

Das Chloryl des H. Laurent scheint zusammengesetzt aus

1 At. Hyperchloretum formicum = 2C + 2H + 6Cl

9 At. wasserfreier ameisiger Säure = 4C + 4H + 40

== 6C + 6H + 6C1 + 40.

Kalibydrat zeriegt es in 2 At. Chlorkalium, 2 At. amei-

Indem H. Laurent die Bolländische Flüssigkeit mit Chlor behandelte, erhielt er daraus eine Flüssigkeit, welche aus C. He Cl₈ bestand, die er als C₁ H₂ Cl₈ + H₂ Cl₂ betrachtete uså chlorwasserstoffsaures Chlorätheryl nannte. Schreiben Sie C. H. + 4Cl und Sie werden ein Formylchlorür haben, entsprechend der ameisigen Säure (A. formieum) oder dem Hyperchlorelum formicum. H. Laurent hat one also mit zwei neuen Formylebloruren bereichert, ohne es wahrzunehmen. H. Laurent bemerkte, dass, wenn er das Hyperchlorür mit trockenem Kalik hydrat behandelte, sich eine flüchtige Substanz entwickelte, vos einem so penetranten Geruch wie die des Ammoniaks. Wenn man zwei Atome des Hyperchloretum formicum mit Kalihydrai zersetzt, so entstehen 4 Atome Chlorkalium, 1 Atom ameisensaures Kali und 1 Atom C2 H2 + O oder Ameisenoxyd. Wenn wie es sehr wahrscheinlich ist, sich dieses Oxyd, wie das Espigoxyd (oxide acétique) mit den Elementen eines Atomes Wasser verbinden kann, um ein Ameisenaldehyd zu bilden. C. Ha O2, analog dem Essigaldehyd, so ist as H. Laurent, der co muerst hervorgebracht hat. Er hat gesagt, wie er durch det reizenden Geruch dieser Substanz überrascht worden ist. Glauben Sie, dass diese Verhältnisse dem Scharfsinne des H. Laurent entgangen sein würden, wenn die unglückliche Sabstita-

Berzetius, üb. Constitution d. organ. Säuren. 359

enstheorie sie nicht seinen Blicken entzogen hätte? Ich bie erzeugt, nein! — In meinem Jahresberichte an die Academie er Wissenschaften zu Stockholm habe ich eine grosse Menge unlicher Beispiele angeführt.

Ich ersuche Sie, dem Urtheile Ihres Freundes, des H. Fremy, 🕊 folgenden Betrachtungen zu unterwerfen, die sich auf seine chönen Untersuchungen über die fetten Säuren beziehen, wel-🛸 die Schwefelsäure von dem Glyceria in dem Olivenöl trennt. tie wiseen, dass er nicht weniger als fünf neue fette Säuren ntdeckt hat, von denen zwei flüssig und drei krystallisirt sind. iniae Hypothese, dass diese drei letzten Sauren aus der Margarimäure entstehen, indem die eine derselben mit dieser isomerisch 🌬 die beiden andern sich durch Aufnahme der Klemente von sinem und zwei Atomen Wasser bilden, ist sehr geistreich; wer sie stimmt nicht so sehr mit den Resultaten der Analyse, 🏂 man es hätte wünschen können. Ausserdem tragen solche Jormeln, wie C35 H64, C35 H69, C35 H71 school in der unmarigen Anzahl der Wasserstoffatome einen Grund an sich, an erer vollkommenen Genauigkeit zu zweifeln. Die unpaarigen Anlen, obgleich sie existiren, wenn die Anzahl der Elementarsome sehr beschränkt ist, und das Aequivalent des daraus herforgehenden Radicals aus zwei Atomen zusammengesetzt wird, e 2. B. in der Milchsaure und Schleimsäure, diese unpaarien Zahlen, sage 10h, dürfen niemala zugelassen werden, wenn de Anzahl der Elementarateme gross ist, da, wie Sie wissen, as chemische Aequivalent des Wasserstoffes aus zwei Atomen esteht. Man scheint eine Vermuthung von mir angenommen u haben, dass die Margarinsaure und Stearinsaure verschiedens Grade der Oxydation ein und desselben Radicals wären. Diese Conjector kann wahr sein, ohne indess eine ganz genaue Kenntss von der Anzahl der Wasserstoffatome in diesem Radicale n haben. Die Analyse der Margarinsäure des H. Chevreul, ie einzige, welche ich von dieser Säure kenne, würde für Le Zusammensetzung des Radicals höchstens O35 H64 geben. ie werden mir vielleicht entgeguen, dass die zahlreichen Anarsen, welche Sie mit II. Liebig über das zweifach stearinnre Glycerin angestellt haben, beweisen, dass die Stearinsäure t == 2 C₃₅ H_{es} + 50. Aber nein, diese Analysen beweisen, wenn Sie wollen, dass das Stearinsäureradical Cas Has oder

360 Berzelius, üb. Constitution d. organ/Säuren-

neibst C₃₅ H₇₀ ist; denn die Rechnung nach C₃₅ H₆₇ gick 12,18% Wasserstoff, und die Analysen schwanken zwische 13,25 und 12,37. Es ist also einleuchtend, dass wir noch nick zu einem klaren Resultate gelangt sind. Die Analysen des Margarin – und Stearinäthers oder des margarinsauren und stearinsauren Methylenoxydes würden uns ausser alle Ungewisshelt setzen. —

Wenn nun die Margarinsäure nicht die Zusammensetzung besitzt, welche wir ihr zuschreiben, so erklärt die geistreicht Hypothese des H. Fremy nichts. Noch ist folgende Frage zi lösen. Welches ist die ursprüngliche Säure des Oels? Ist zi die, welche die Schwefelsäure entbindet, indem sie sich der Glycerins bemächtigt, oder die, mit welcher sich das Alkali vare einigt, indem sie das Glycerin frei macht?

Die analytischen Resultate des H. Fremy über seine drei krystallisirten Säuren stimmen wunderbar mit der Idee überein, das diese drei Säuren successive Oxydationsstufen desselben Badicals C₈₅ H₇₀ sind. Hier folgt die Auseinandersetzung davon:

Metamargarin- Wasserhaltige Hy- Hydromargarisäure. dromargarinsäure. tiusäure.

Gef. At. Ber. Gef. At. Ber. Gef. At. Ber. Kohlstff. 78,6 35 78,407 73,82 35 73,808 73,701 35 74,065 Wasserst. 12,9 70 12,801 12,46 72 12,395 12,20 70 12,099 Sauerst. 8,5 3 8,792 13,72 5 13,797 14,07 5 13,848.

Wenn Sie einen Blick auf die nach der Hypothese des Bremy berechneten Zahlen werfen (Ann. de Ch. et de Phys. LXV. 113) *), so werden Sie finden, dass Sie sich weit von den gefundenen Resultaten entfernen. Diese Säuren können also in der That zusammengesetzt sein aus C₃₅ H₇₀ mit 3, 4 und 5 Atomen Sauerstoff. Die beiden Säuren, die Metaolein- und Hydroleinsäure, sind Isomerisch, wie das gleiche Resultat ihrer Destillation bewies. In der Analyse der Metaoleinsäure befindet sich ein Ueberschuss von 0,9% Wasserstoff, wahrscheinlich nur ein Fehler in der Redaction, denn als Beobachtungsfehler wäre et ausnehmend gross.

Die constante Zahl C₃₅ in den Radicalen der fetten Säurer verdient sehr unsere Aufmerksamkeit. Ich glaube, es würde der Wissenschaft sehr nützlich sein, die Radicale der organischen

^{*)} Dies. Journ. Bd. XII. p. 885.

Zahl des Kohlenstoffes constant ist. Wir verdanken in Wahrdem Hrn. Laurent einen solchen Versuch, und obgleich sie in verwickelte und bizarre Substitution eingehüllt hat, so die gute Idee doch immer da. Für die fetten Säuren haben folgende Reihe:

dical der Metaolein- und Hydroleinsäure = 35 C 64 H,
der Elaidin- und Oleinsäure (Laurent) = 35 C 66 H
der Margarin- und Stearinsäure = 35 C × H
der Hydromargaritinsäure etc. = 35 C 70 H.

Sie sehen, von welchem Interesse eine solche Zusammensong werden kann, aber auch wie nothwendig es ist, vorden Wasserstoff in den Analysen genau zu bestimmen.

Es folgt hier eine andere Reihe von Radicalen; aber um zu beginnen, muss ich einige Worte über den Brenzschleimer, der durch H. Malguti analysirt ist, sagen. Er hat das e. Gewicht seines Gases 4,859 gefunden. Diess giebt uns Mittel an die Hand, die Zusammensetzung der Säure zu sechnen, nach den Atomenzahlen des Radicals, welches sie alt. Die Säure muss enthalten:

10 Volumina Kohlendampf == 8,4280 6 Volumina Wasserstoff == 0,4124 5 Volumina Sauerstoff == 5,5112.

Auf zwei Atome Brenzschleimsäure condensirt, = 14,3516, das epec. Gewicht ihres Gases = 7,1758 sein.

1 Volumen Brenzschleimsäure = 7,1758 1 Volumen Aethylgas = 2,5809 gab ohne Condensation 2 At. Aether = 9,7567.

Die Hälfte davon — 4,87835 ist das spec. Gewicht des uzschleimäthers, dieses Resultat nähert sich dem des Verbes viel mehr, als gewöhnlich bei Gaswägungen statt findet, es berechtigt uns, das spec. Gewicht des Brenzschleimgals sicher gegründet anzunehmen. Es folgt nun daraus, dass Gas zusammengesetzt ist aus 1 Volumen Radical und 2½ Volumenten, zu einem einzigen Volumen condensirt, woraus wir dem Beispiel der Salpetersäure schliessen können, dass diese re aus 2 Atomen Radical und 5 Atomen Sauerstoff zusamtzt ist.

In den Annalen von Poggendorff 1837 B. 3. p. 434. en Sie eine Reihe von Rechnungen dieser Art, aus meinem

369 Berzelius, üb. Constitution d. organ. Säuren.

Jahresbericht an die Stockholmer Academie vom 31. März 1837 entnommen. Es wird mir sehr erwönscht sein, wenn diese Not in Frankreich bekannt würde, da die Resultate, welche daran hervorgehen, von grossem Interesse sind.

Die Brenzschleimskure ist 2 C₅ H₃ + 50; wir können folgende Reihe von Radicalen, die C₅ enthalten, aufstellen, nämlicht Die Radicale der Brenzschleim – und Brenz-

				A-14-4 M- W- A-14-	_				
-	mekonsa	ore	1 354 1 2 2 x	काता । वर्ष	- 11	<u>==</u>	50	+.	HE
Bas	Radical	der	Brenzeitronensä	are -		==	50	+	4 H
- 1	37	55	Brenzweinsäure			===	5 C	+	6 H
- 99	27	91	Phocensaure			-	5C	+	7H
-10	33	27	Camphersaure			_	5C	+	8H.
79	12	11	Valeriansăure -			=	5C	+	9H.

Wenn ich Ihre Geduld nicht missbrauche, kann ich meinen Brief noch nicht schliessen, obwohl er schon lang genng ist. Ich möchte Ihre Aufmerksamkeit auf eine Form von organischen Verbindungen richten, in deren Vervielfachung durch isomerische Körper die Natur sich zu gefallen scheint; es ist diess der Rohrzucker.

Wir betrachten denselben allgemein als zusammengesetz ans C12 H20 O10. Diese Zahlen sind zu hoch, um ein einzlges Oxyd einer organischen Basis darzustellen, was mehrere Chemiker dazu geleitet hat, ihn zu betrachten als zusammengesetzt aus mehreren verbundenen Oxyden, z. B. als zweifach kohlensaares Acthylbxyd. Diese Hypothese würde richtig sein. wenn Kalihydrat ihn in Alkohol und Kohlensäure verwandelte. Der Zucker verbindet sich, wie Sie wissen, mit Hasen, z. B. mit Alkalien, alkalischen Erden, dem Blejoxyd, und diese Verbindungen bestehen aus einem Atom der Basis mit C₄ H₁₀ O₅. Die wahre Zusammensetzung des Zuckers scheint also 🕏 C. H. 🕂 50 zu sein; es ist also ein organisches Oxyd und sein Atom hat nur die Hälfte des Gewichts, welches wir ihm bisher zugeschrieben haben. Es ist ihm nun nicht allein die Milchsäure momerisch, sondern, wie die schönen Versuche des H. Payes über die Zusammensetzung und Sättigungscapacität des Amidoas und der Dextrine beweisen, sind ihm auch diese beiden Substanzen isomerisch. Als Parenthese will ich hinzufügen, dass ein sehr geschickter Chemiker die Versuche des H. Payen wiederholt und sie richtig befanden bat, ausgenommen was den Wasserverlust betriffe, den das Bleiamylat bet 4-1900 erleiden sell,

dass es das Vermögen besitze, dasselbe wieder aufzunehden; er hat ihm niemals eine Spur Wasser entziehen können,
oders als bei der Temperatur, wo die trockene Destillation bedant und wo andere Producte das Wasser begleiteten. Ich
anne ihn nicht, weil ich nicht weiss, ob er es gestatten würde;
wird wahrscheinlich seine Versuche selbst veröffentlichen #).

H. Mulder zu Rotterdam hat so eben gefunden, dass das rabische Gummi, das Traganthgummi, das Inulin, das Amidon es isländischen Mouses, der Salep, der Eibischschleim, der nittenschleim, das Pektin, die pektische Säure, alle nach der ihren Art zusammengesetzt und mit dem Rohrzucker isomerisch sind. Wir werden noch mehr in die Geheimnisse der ganischen Zusammensetzung eindringen und noch mehr eine staunliche Einfachheit finden.

In meinem letzten Schreiben habe ich Ihnen Nachricht gewoben von einigen Versuchen über die Naphthalinschwefelsäuren, gelche damals noch nicht beendet waren. Ich habe mit vielem Vergnügen gesehen, dass H. Regnault auf dieselbe Idee gesommen ist, wie ich, in Aasehung des Zustandes der Schwebisäure in diesen Verbindungen. Dieser Chemiker glänzt eben sehr durch seine Untersuchungen als durch die Klarheit seier Ansichten, mit welchen er seine Resultate beurtheilt. Die Erklärung, welche er von der Unterschwefelsaure gegeben hat. nt geistreich, sie nahm mich anfangs für sich ein. Die übereinstimmenden Analysen des H. Faraday, Liebig und Wöhler schienen mir eine Analyse des verbrennlichen Theils in dem Barytsalze überflüssig zu machen. Die von H. Regnault ausresprochenen Ideen veranlassten mich, sie zu unternehmen. Indem ich ungefähr ein Gramm des Barytsalzes zur Verbrenlung auwandte, war es leicht, den Wasserstoffgehalt mit erprderlicher Genauigkeit zu erhalten, denn das nach C10 H14 berechnete Resultat, durch H. Regnault vorausgesetzt, und as nach £20 II,8 erhaltene, welches das der HH. Faraday, Liebig und Wöhler ist, würden fast drei Centigrammen Unerschied in gebildetem Wasser geben. Ein solcher Verlust oder

^{*)} H. Payen hat die Analysen des Bleiamylates, durch diese Gemerkung des H. Berzelius veranlasst, wiederholt und seine rühera Resultate bestätigt gefunden. Siehe dies. Journ. Bd. 14. p. 254.

364 Berzelius, üb. Constitution d. organ. Säuren.

Ueberschuss übersteigt nun alle Möglichkeit, wenn man die 🗷 verbrennende Masse abwechselnd in trockner Luft und im leeren Raume trocknet. Ich habe stets das Verhältniss des Kohleastoffes zum Wasserstoff wie 20 C : 16 H erhalten. Wenn mut die Resultate des H. Regnault berechnet, so findet man das Verhältniss wie 20 C : 15 H. Dieser Verlust ist leicht erklärlich, wenn H. Regnault einen sehr stark ausgetrockneten Kork sogewandt hat, um die Verbrennungsröhre mit den Wasserrecipienten zu verbinden, denn die Oberfläche des Korks innerhalb der Verbrennungsröhre ist fortwährend mit einer von Feuchtigkeit überladenen Luft in Berührung, nimmt daraus von Neuen auf und hält sie zurück. Diese Methode muss vermieden werden, wenn die Atomenzahl des Wasserstoffes boch ist, dens der Beobachtungsfehler kann das Gewicht eines oder selbst mehrerer Atome Wasser übersteigen. Ich habe darauf eine Substanz entdeckt, deren Zusammensetzung die Lösung der Hauptal frage dieser Untersuchung, nümlich den Zustand der Schwefelcăure, erschwert.

Diese Substanz bildet sich gleichzeitig mit den Naphthaliaschwefelsäuren, sowohl wenn man Naphthalin mit wasserhaltiger Schwefelsäure als auch mit wasserfreier behandelt. Sie
verbindet sich dann mit dem Ueberschusse des Naphthalins, von
dem man es durch Destillation mit Wasser trennt; sie ist fest
krystallisirbar, schmelzbar unter 1000, ohne Zersetzung nich
füchtig, löslich in Alkohol und Aether. Sie besteht aus C30
H16 + SO2. Die Naphthalinschwefelsäure kann eine Verbindung
eines Atomes dieser Substanz mit einem Atom Schwefelsäure
sein, eben so gut als C20 H16 S. Es ist unmöglich, diese Frage
zu entscheiden.

Wenn man Naphthalin mit wasserfreier Schwefelsäure behandeit, erzeugt sich noch eine andere analoge Substanz, die
wenig in Alkohol und Aether löslich ist und bei 1000 nicht
nohmilzt. Diese beiden Substanzen haben eine Eigenschaft, welche die Aufmerksamkeit der Chemiker verdient, nämlich dass
die Salpetersalzsäure, welche sie nur sehr schwer zersetzt, nur
langsam die organische Substanz verändert, ohne den Schwefel
zu oxydiren.

Nach drei Tagen der kochenden Digestion ist alles aufgelöst; Wasser bringt einen Niederschlag darin hervor, aber in en, smaragdgrünen Flocken, welche sich mit einer schösen rünen Farbe in Alkohol und Aether lösen. Wenn man es trocket, so wird es fast blauschwarz und seine Lösung ist alsdann laugrün. Die Lösung in Chlorwasserstoffsäure wird durch Waser gefällt.

- 2) Das Chlorophyll der trockenen Blätter. Es löst sich erch die Alkalien mit einer schmuzig-grünen Farbe que den inge getrockneten Blättern. Die Lösungen in Alkohol und Lether sind mehr blau, sich in's Purpurne ziehend, als grün. Behr gesättigt, erscheinen sie fast blau; verdünnt man sie, lass die Farbe fast verschwindet, so kehrt das schmuzige Grün prück. Die Chlorwasserstoffsäure lüst es mit prächtig smaragdruner Farbe auf; Wasser fällt es nicht daraus. Um es daven trennen, bediene ich mich des Marmors, welcher, im Maasse dass sich die Säure sättigt, das Chlorophyll von derselben schellet. Wenn man die trockenen Blätter mit Chlorwasserstoffsäure ron 1,14 behandelt, so gehen sie eine schöne grüne Solution, es der Wasser das Chlorophyll fällt; aber wenn das saure Wasser durchgelaufen ist, so löst sich der Niederschlag in dem Wasser, mit dem man ihn mischt, auf; die Lösung enthält lann dieselbe Medification des Chlorophylls.
- 3) Eine eigenthümliche Modification, welche sich in den blättern zeigt, deren Farbe tiefer ist, wie in denen von Pyrus ria, deren ich mich für diese Versuche bediene. Es ist mit dem origen in Chlorwasserstoffsäure von 1,19 auföslich; Wasser beide zusammen; Chlorwasserstoffsäure von 1,14 löst das orige und lässt dieses als schwarze, schmierige Masse zurück.

Getrocknet ist es schwarz und spröde; es wird durch die Feuchtigkeit der Luft wieder schmierig. Es ist in Wasser unlöslich, löslich in Alkohol und Aether, mit einer tief grünen Farbe. Ich wefelsäure löst es mit braungrüner Farbe; Wasser schlägt unverändert daraus nieder. Die Alkalien lösen es mit derelben Farbe. Um Ihnen eine Idee von dem Unterschiede dieer drei Modificationen zu geben, will ich hinzufügen, dass die este sich in kochender Essigsäure mit apfelgrüner Farbe löst und sich beim Erkalten mit derschen Farbe ausscheidet; die weite löst sich darin mit indigblauer Farbe und schlägt sich alt tief grüner, fast schwarzer Farbe nieder; die dritte endlich ist sich mit braungrüner Farbe und fällt eben so nieder. Uebri-

gens ahmen die in ibrem Verhalten zu den chemischen Reagen den die eine die andere nach, wie es z.B. die Gerbaäuren au den verschiedenen Pflanzen thun.

Ich bedaure sehr, dass in der grossen Menge ätherische Lösung, welche ich vorigen Sommer bereitet und dieser Winter analysirt habe, die Menge des Chlorophylls eine jeden dieser Modificationen so gering war, dass sie nicht zeiner Verbrennungsanalyse hinreichte. Ich bin überzeugt, dass alle Blätter eines grossen Baumes nicht 10 Grammen Chlorophyll enthalten, so ökonomisch ist die Natur mit dieser färbenden Substanz umgegangen.

Die verschiedenen Nünneen des Grüns bei den Blätten von verschiedenen Arten werden nicht allein durch die verschiedenen Zustände des Chlorophylls hervorgebracht, sondert auch durch das Xanthophyll, von dem sie eine beträchtliche Quantität enthalten. Ich glaubte, dass sich dieses durch den Einfluss des Lichts auf das Chlorophyll erzeugte und dass die Blätter gelb würden, wenn die Absonderung des Chlorophylls aufhörte; aber das isolirte Chlorophyll, in Alkohol gelöst und der Sonnenstrahlen ausgesetzt, bis es gelb geworden war, hat mit kein Xanthophyll geliefert; ich habe nur daraus eine gelbe, in Wasser lösliche Substanz gezogen, und noch unveränderte Chlorophyll.

Wenn Sie glauben, dass die Mittheilungen, welche ich Ihnen so eben gemacht habe, von einigem Interesse für unsere
Collegen in der Academie der Wissenschaften sein könnten, so
würden Sie mich sehr verbinden, wenn Sie dieselben der Academie, deren Mitglied zu sein ich stolz bin, vorlegen wolltes

III. Note des Herrn Pelouze. (ibid. p. 644.)

In dem ersten Theile des Briefs, den ich so eben die Ehre hatte, der Academie vorzulesen, erwähnt H. Berzelius, indem er sie angreift, eine Meinung über die Constitution der Citrononsäure, welche ich seit langer Zeit seinem Urtheile unterworfen habe.

Ich bitte um Erlaubniss, in dieser Hinsicht in einige Details einzugehen.

Wenn man die neutralen citronensauren Salze des Natrock

des Baryts einer Temperatur von 180 — 2000 unterwirft, verlieren sie ein Drittel Atom Wasser, welches nothwendig die Chemiker, die für die wasserfreie Citronensäure die For-AC₄ H₄ O₄ annehmen, zur Zusammensetzung derselben gehört. Dieses durch H. Berzelius angekündigte Factum erregte allemeine Aufmerksemkeit: ein ieder enchte eine Freierung.

allgemeine Aufmerksamkeit; ein jeder suchte eine Erklärung, er Niemand beschäftigte sich damit, sie auf dem Wege des ersuchs zu finden, und lange Zeit kannte man kein anderes ispiel der Entwässerung, als welches ich eben angeführt habe.

Die Thatsachen ermangelten also der Allgemeinheit, ihr inzelnstehen verlieh ihnen, ohne ihre Wichtigkeit zu beschränen, den Charakter der Unregelmässigkeit.

Diese Unregelmässigkeit verschwindet durch die Beebachog, welche ich gemacht habe, dass die eitronensauren Salze
Kalks, Strontians, Kali's, Mangans etc., sich eben so veriken wie die des Natrons und des Baryts.

Ich glaubte von nun an, die Entwässerung müsste als eine eitronensauren Salzen allgemein zukommende Erscheinung trachtet werden, und dass, wenn einige von ihnen, wie die Kupfers, Bleies und Silbers, eine Ausnahme zu machen schien, diess davon abhinge, dass sie durch ihre eigene Basis früher abrannten als die Temperatur erreicht worden war, welche den Vasserverlust herbeiführen konnte. Ich betrachtete das ausgestiedene Wasser als Krystallisationswasser.

Dieses ist die Meinung, welche ich dem H. Berzelius ergelegt habe; nur in der Absieht, um einen Bruch in den tomen verschwinden zu lassen, habe ich die Formel für die esserfreie Citronensäure durch C_{12} H_{10} $O_{11} = 3$. C_4 H_4 O_4 M_2 M_3 M_4 $M_$

Ich theilte gleichfalls dem H. Dumas selbst die Thatsache en dem Wasserverluste einer grossen Menge von eitronensaun Salzen mit, und die Meinung, dass das verlorene Wasser hits anderes als Krystallwasser sei, durch welches die Zummensetzung der Citronensäure nicht verändert werde.

Diese Thatsachen und der Schluss, den ich daraus gezona habe, finden sich, ohne dass mein Name angeführt wäre, einer Note, welche H. Dumas in der Academie der Wisnaschaften einige Monate nach der Unterhaltung, von der ich de, gelesen hat.

370 Granville, üb. arsenikhaltige Lichtkerzen.

Die letzte Aeusserung des II. Pelouze hat zu einigen Debatten zwischen den IIH. Dumas und Pelouze Veranlassungegeben, die wir, als nicht wesentlich, hier übergehen, um in den nächsten Heften zuvörderst die Antwort von Dumas auf den Brief von Berzelius und dann einige andere wichtig Actenstücke aus den Verhandlungen über die Constitution der organischen Säuren u. s. w. folgen zu lassen.

LXV.

Ueber arsenikhallige Lichtkerzen.

Aus einem im Namen einer Commission abgestatteten Berichte.

V e e

D. GRANVILLE.

(Biblioth. univers. April 1838. S. 346.).

Chevreul entdeckte bekanntlich in dem gewöhnlichen Talg zwei verschiedene fette Stoffe, einen, das Stearin, der selbst bei eine ziemlich hohen Temperatur fest bleibt, während der andere, da Olein, bei der gewöhnlichen Wärme der Luft flüssig wie Or ist. Alle beide finden sich in den meisten Oelen und Fetto sowohl vegetabilischen als animalischen, die ihren Grad von Consistenz oder Flüssigkeit dem Vorherrschen des einen oder de andern dieser beiden Stoffe verdanken.

Wird das Stearin durch die Wirkung eines Alkali's, wi Kali und Natron, oder einer andern kräftigen Base verseif so verwandelt es sieh, wie Chevreul gezeigt hat, in ein kleine Menge löslicher Substanz von zuckerartigem Geschmad (ungefähr fünf p.C.) und einen modificirten fetten Stoff, der sie leicht von der Base durch eine Säure abscheiden lässt. Die ses modificirte Fett besteht aus einem Gemenge von zwei Säuren, der Margarin- und der Stearinsäure. Beide sind einande so ähnlich, dass man dieselben in technischer Beziehung ungleichartig betrachten kann. Die so erhaltene Substanz ist permutterartig, krystallisirt in langen glänzenden und seldenartige Nadeln, die sich in der erstarrten Masse durchkreuzen. Ihr gat unbedeutender Geruch ist dem des geschmolzenen Wachses akallich. Sie schmilzt höchstens bei 450 R. und giebt, wenn aie ver-

Let eines Dochtes entzündet wird, ein schönes und lebhafweisses Licht, das keinen Geruch verbreitet.

Der grosse Vorzug, den diese beiden neuen Körper für die Behaung gegen das gewöhnliche Talg, sowohl wegen der Schöndes Aussehens als auch wegen ihrer geringern Neigung zu en, so wie auch, und zwar vornehmlich, wegen Abwesenheit so unangenehmen Geruches der gewühnlichen Lichter gewähmusste nothwendig bald die Ausmerksamkeit der Fabricanauf sich ziehen. Dessen ungeachtet zeigten sich in der Praxis wierigkeiten, welche vornehmlich von der starken Neigung Margarinsäure zur Krystallisation herrührten, wodurch die aus bereiteten Lichter schr brüchig und fast zerreiblich gecht wurden Endlich kamen im Jahre 1833 oder 1834 aus per Substanz bereitete Lichter zu Paris unter dem Namen gies de l'Étoile in den Handel, und ihre Schönbeit, ihr massi-Preis erwarben ihnen bald einen grossen Ruf. Da sich aber verschiedenen Personen, die sich dieser neuen Lichter beaten, bedenkliche und beunruhigende Symptome gezeigt hatten man an diesen Lichtern einen Knoblauchgeruch wahrgenomhatte, so erregte diess die Aufmerksamkeit der französien Behörden. Der Polizeipräfect liess durch das Conseil de ubrite eine Untersuchung anstellen, deren Resultat war, dass besagten Kerzen Arsenik enthielten, das hinein gebracht worwar, um die verseisten Fette, welche die Grundlage derden bildeten, verbrenalicher zu machen. Die französischen Beden verboten die Anwendung dieser giftigen Substanz bei eitung der neuen Lichter, ohne dass jedoch eine öffentliche anntmachung in dieser Sache erfolgte, da das Arsenik inschen durch eine unschädliche Substanz ersetzt worden war.

Einige Zeit nach dieser Untersuchung begab sich ein Induum nach London und verkaufte da an eine grosse Anzahl
Lichtfabricanten ein weisses Pulver, welches die Eigenst hatte, die Stearinsäure in schöne Kerzen zu verwaudeln,
bhe sehr gesucht wurden. Es wurde jedoch bald die Entkung gemacht, dass dieses Pulver nichts anderes als gepules weisses Arsenik (arsenige Säure) war, und da das verste Geheimniss auf diese Weise entdeckt worden war, so
de die Fabrication der Lichter, die aus mit Arsenik gemengStearinsäure verfertigt waren, bald fast ganz allgemein. Die

37% Granville, üb. arsenikhaltige Lichtkerzen-

angeschensten Fabricanten, durch die Niedrigkeit des Preise zwungen, welche diese furchtbare Concurrenz veranlasste, ten ihre Collegen nach, und obgleich das Verfahren bei Fabrication für keine der bei diesem Handelszweige angeten Personen ein Gebeimniss war, so hatte doch das Publicas sich dieser vergisteten Beleuchtung bediente und dah meisten dabei betheiligt war, keine Kenntniss davon.

Endlich machte am 28. October vorigen Jahres ein glied der medicinischen Societät von Westminster zu Londo Anzeige, dass er, da einer seiner Patienten sich gegen im den Nachtheil beklagt hätte, den er von dem Gebrauck Kerzen empfände, welche er im Gasthause erhalten, eine bree hätte anstellen lassen, die einen Arsenikgebalt als Begegeben hätte. Die Societät ernannte darauf eine Commivon Sachkundigen, welche den Auftrag erhielt, eine gründuntersuchung über einen für den öffentlichen Gesundheitzs so wichtigen Gegenstand anzustellen. Diese Commission einem Berichte das Resultat ihrer Untersuchungen, und England die Publicität das einzige Mittel ist, das Publicu Gefahren, wie diese sind, zu warnen, wurde diese Arbei Drucke überliefert und es wurden zahlreiche Exemplare vertheilt.

Es hätte überllüssig scheinen können, die Anwesenbei Arseniks durch die Analyse darzuthun, da sie von den Fabrie selbst nicht geleugnet wurde. Dessen ungeachtet versch sich die Mitglieder der Commission Proben dieser Product bei den Londoner Lichthändlern unter sehr verschiedene men verkauft wurden, wie z. B. Chandelles de stéarine. d'Allemagne, bougtes de cire impériale, bougies françaises comprimé, bougies des tropiques, cire moutée, circ de 📜 u. s. w. Durch Kochen von Bruchstücken dieser versch nen Kerzen in Wasser überzeugten sich die Mitglieder der mission von der Anwesenheit des weissen Arseniks in Menge von zehn bis achtzehn Gran auf ein Pfund Licht dass jedes Licht vier und ein halb Gran davon enthiell namentlich bei denen der Fall war, die den geringsten hatten. Dieses Arsenik war nicht in der Masse aufgebist dern blos mit ihr gemengt, und die Commissarien überze isch, dass der obere Theil des Lichtes, welcher beim 6

>

in untern Theil der Giessform einnimmt, weit mehr als das idere Ende davon enthielt. Der Unterschied war so bedeutend, ass er fast noch ein Drittel mehr ausmachte, so dass eine solche erze in der Lust weit mehr Arsenikdämpse verbreiten muss, enn man sie zum ersten Male anzündet, als wenn sie schon um Theil verbrannt ist.

Um die Natur der beim Verbrennen sich entwickelnden arenikalischen Dämpfe kennen zu lernen, wurden gläserne Geisse über die Flamme gebracht, und sie bedeckten sich mit
iner dünnen Schicht arseniger Säure, wie diess durch Reagenien deutlich dargethan wurde. Um die Menge der auf diese
Weise durch das Verbrennen entwickelten Säure aufzufinden,
vurde der angezündete Docht des verdächtigen Lichtes in eine
tleine Retorte ohne Roden gebracht, so dass sie darin ruhig
und ohne Rauch verbrannte. Der Hals der Retorte war in eine
horizontale Glasröhre von sechzehn Zoll Länge und einem Zoll
im Durchmesser eingesetzt, die mit feuchter Leinwand umgeben
war. Die Retorte und die Röhre bedeckten sich sogleich mit
uner weissen Schicht arseniger Säure, und ein wenig wässerimer Flüssigkeit, die sich in der Röhre verdichtete, ergab sich
wie eine concentrirte Auflösung von demselben Gifte.

Es war also dargethan, dass bei dem gewöhnlichen Verbrennen sich Arsenik als arsenige Säure aus den Stearinkerzen entwikbelte. Es blieb aber noch zu untersuchen übrig, ob sich un-🗫 andern Umständen nicht andere arsenikalische Producte entvickeln könnten. Die Commissarien stellten directe Versuche Arüber an, und sie überzeugten sich, dass, wenn die Verbrenang durch einen nicht so anhaltenden Zutritt von Sauerstoff brlangsamt wird, sich metallisches Arsenik, schwarzes Arsekoxyd und vielleicht selbst Arsenikwasserstoff, dieses so hef-Se Gift, entwickeln. Sie überzeugten sich, dass das in die esse gebrachte Arsenik beim Verbrennen durch das frei wer-Inde Wasserstoffgas zu metallischem Arsenik reducirt wird, wel-Les sich mit der Flamme verslüchtigt. Hier verbrennt es wierum, und wenn hinreichende Luft hinzutreten kann, wie diess bwöhnlich in Zimmern geschieht, verwandelt es sich von Neuem arsenige Säure, die sich nach und nach an alle umgebende Brper absetzt. Wird aber der Zutritt der Luft, z. B. durch deerne, die Kerzen umgebende Cylinder erschwert, so können

374 Granville, üb. arsenikhaltige Lichtkerzen.

einige Portionen Arsentkwasserstoffgas durch die Flamme ge
ohoe zu verbrennen, und so in der Luft ihren tödtlichen
fluss verbreiten. Die aus diesem Theile der Untersuchung
zogenen Schlüsse bestätigten daher die Anwesenheit des ke
niks in beträchtlicher Menge in den Stearinkerzen. Eine
liche Untersuchung wurde mit den Wachs- und Wallratt
zen angestellt, es wurde aber nichts Verdächtiges darin
deckt. Der Wallrath bietet indessen dieselbe Schwierigkeit
wie die Stearinsäure, wegen seiner Neigung zur Krystallit
und seiner brüchigen Consistenz. Dem Uebel wird aber
Zusatz von einem Dreissigstel weissem Wachse leicht abgehe
und es ist wahrscheinlich, dass ein solcher Zusatz eine ähn
Wirkung auf die Stearinkerzen haben würde.

Obgleich man fast nicht annehmen kann, dass der bei dige Gebrauch von Lichtern, die bei ihrer Verbrennung nige Säure entwickeln, ohne gefährliche Wirkungen auf die Frische Oekonomie sei, so sollte, nach dem Wunsche der mission, die Erfahrung auch über diese wichtige Frage entst den. Sie liese geräumige hölzerne Behältnisse anfertigen, awei Abtheilungen getheilt waren. Oben und unten angebrawei Abtheilungen gestatteten eine hinreichende Lüftung, um die beständig zu erneuern, und gläserne Thüren liessen das Talicht ungehindert hinein und man konnte durch sie beobat was in den Behältnissen vorging. Thermometer, die in Abtheilung aufgehängt waren, gaben in jedem Augenblicktemperatur der Behältnisse an, und ein mehr oder weschneller Luftstrom machte es möglich, dieselbe nach Bezu reguliren.

In jede der Abtheilungen dieser Bebältnisse brachte zwei lebendige gesunde Vögel (Zeisige), die in einen gebracht waren, zwei Meerschweinchen und ein Kaninchen der ersten Abtheilung wurden vier arsenikhaltige Lichter zündet und in der zweiten vier Wallrathkerzen. Die Vernung wurde sechs Tage, jedesmal ungefähr zwölf Stunde den beiden Behältnissen fortgesetzt, die dem bereits beschrinen änlich waren, ausgenommen, dass in dem zweiten nur Lichter und drei Kerzen statt vier waren und dass os stat sige zwei Grünfinken (verdiers) enthielt. Jeden Tag wurde Behältnisse und die Käfige gereinigt, und es wurden von

des Versuches von Neuem Wasser und Nahrungsmittel Deingebracht. Während der ganzen Dauer der Versuche war Temperatur der Behältnisse beinahe Sommerwärme, von 150 200 R., da diese den darin eingeschlossenen Thieren am an-hmsten sein musste. Die Behältnisse wurden immer hinrei
d gelüftet und die Nahrung war reichlich und gesund.

Drei oder vier Stunden nach dem Anfange des Versuches The einer von den Zeisigen sichtlich angegriffen; er erholte haber während der Nacht wieder, wo die Verbrennung aufte. Den folgenden Tag, eine Stunde nachdem die Lichter In Neuem angezündet worden waren, wurde derselbe Vogel In Neuem angegriffen, und am Ende der zweiten Stunde war ir todt. Der andere Zeisig folgte ihm eine halbe Stunde nachter. Diese zwei Vögel waren im Ganzen der Arsenikatmosphäre isteben und eine halbe Stunde ausgesetzt gewesen.

Es wurden hierauf drei andere Zeisige in das Behältniss Bebracht, und statt vier, wurden blos zwei Stearinkerzen angekannt. Vier Stunden nachher schienen die Vögel wie erstarrt of ihrem Stäbchen, ob sie gleich im ersten Augenblicke mehr Lebhastigkeit als gewöhnlich gezeigt hatten. Während des übri-Jen Theiles des Tages waren sie offenbar immerfort unpässlich. In ler Nacht schienen sie wieder Kräfte zu erhalten, aber am folgenlen Tage, kurz nachdem die Lichter wieder angebrannt woren waren, kehrte die Krankheit zurück. Sie konnten ihre Flütel nicht erhalten, sie athmeten mit Mühe und hatten beständig bren Schnabel offen. Am dritten Tage endlich starben alle drei, bgleich sie in jeder Nacht, wo die Arsenikdämpfe eine Zeit auförten, fast ihre gewöhnliche Gesundheit wieder erhalten zu aben schienen. Die hauptsächlichsten bei ihnen vorkommenden ymptome, ausser dem erschwerten Athemholen, waren Zuckunen am ganzen Körper, grosse Niedergeschlagenheit und fast öllige Lähmung der willkührlichen Muskelbewegungen. Wuron sie aufgescheucht, so fielen sie, indem sie wegzusliegen verachten, auf den Boden des Käfigs.

Die zwei Grünfinken, welche viel stärker waren, wideranden den Wirkungen der von den Stearinkerzen verbreiteten
reenikdämpfe viel länger; endlich aber kamen bei ihnen dieiben Symptome vor und sie unterlagen, nachdem sie mit Unrbrechung neun und vierzig Stunden denselben ausgesetzt ge-

376 Granville, üb. arsenikhaltige Lichtkerzen.

wesen waren. Sie schienen einen nicht zu stillenden Dorst afühlen, und einer von ihnen starb, während er seinen Schmbel in das Trinknäpfehen tauchte. Auch tranken alle diese Vögel zum wenigsten viermal mehr Wasser als diejenigen, welch nicht den tödtlichen Einflüssen der Kerzen ausgesetzt waret Sie verloren nach und nach ihren ganzen Appetit, und wen die ein Körneben zerhackten, so konnten sie es nur verschliegen, wenn sie ihren Schnabel in Wasser eintauchten, um es zu befeuchten. Sie zeigten auch deutliche Spuren von Störung is den Verdauungsorganen.

Die Commissarien glaubten die Körper dieser Vögel nach ihrem Tode untersuchen zu müssen und sie entdeckten deutlich Spuren von Arsenik, das entweder verschluckt oder durch de Athmungswerkzeuge eingeführt worden sein musste. Ks i wohl nicht nötbig zu sagen, dass bei den Vögeln von de nämlichen Art, aus deren Käfig diejenigen genommen wornen waren, welche den Versuchen unterworfen wurden, ut die blos der Vergleichung wegen unter ganz gleichen Umstitt den hinsichtlich der Nahrung, Temperatur, des Raumes, de Lüftung u. s. w. in der andern Absheilung des Behältnisses auf bewahrt worden waren, wo die gewöhnlichen Wallrathkerze krannten, nicht das geringste Symptom von Unbehaglichkeit ode Störung ihres Gesundheitszustandes vorkam.

Die Säugethiere gaben vom zweiten Tage an Zeichen von Unbehaglichkeit in der Arsenikatmosphäre. Das Kaninchen von nebmlich hatte rothe Augen, war erstarrt, lag immer auf de Seite, seine Wetchen waren eingefallen und das Athembok ging bei ihm schneller vor sieb. Es wurde oft von einer A Zittern befallen. Es erbrach sieh oft und wollte, wie die Mot schweine, nicht fressen. Der Versuch wurde nicht lange genug fortgesetzt, um den Tod dieser stärkern Thiere berbeitz führen. Ihre Unbehaglichkeit und ihre Magerkeit aber zeigte dass sie bald unterlegen wären.

Blos am dritten Tage des Versuches waren in verschie dene Theile der Behältnisse Gefässe mit destillirtem Wasser ge stellt worden, um zu entdecken, ob die Arsenikdämpfe in de Luft blieben oder niedergeschlagen würden. Obgleich diese Ge fässe nur ungefähr sechsunddreissig Stunden den Arsenikdie pfen ausgesetzt gewesen waren, so gab dennoch das Wasse

Granville, th. arsenikhaltige Lichtkerzen. 377

welches sie enthielten, mit Rengentien deutliche Beweise, dass zu das Gift enthalte. Es wurde folglich dadurch bewiesen, dass die durch die Stearinkerzen bei der Verbrennung entwickelte arsenige Säure sich verdichtet und auf die verschiedenen in dem Behältnisse belindlichen Gegenstände zurückfällt.

Die Commissarien haben also durch Versuche die tödtlichen Wirkungen gezeigt, die der Gebrauch der arsenige Säure enthaltenden Stearinkerzen auf das Leben haben muss. Eine grosse Anzahl völlig authentischer Thatsachen hätten schon im voraus ein abnliches Resultat geben können.

Wir haben gesagt, dass die Mengung des Arseniks mit den fetten Substanzen bald Arsenikwasserstoffgas, bald metallisches Arsenik, bald arsenige Säure erzeugt. Das erstere muss ohne Zweifel sehr selten erzeugt werden, aber seine Anwesenbeit würde bei denen, die es einathmeten, einen gewissen Tod herbeiführen. Die Chemie zählt seben zwei Opfer dieses erst in neuerer Zeit entdeckten Gases, das eins von den stäcksten Giften, die wir kennen, zu sein scheint.

Bekannt ist, dass Gehlen seinen Tod bei Versuchen mit demselben fand; und noch im vorigen Jahre ereignete sich zu Falmouth derselbe Unglücksfail. Der Chemiker Bullocke wollte bei einem Cursus der Experimentalchemie über die Gasarten in der Gewerbschule Arsenikwasserstoffgas bereiten, indem er Schwefelsäure auf eine Legirung von Zink und Arsenik goss.

Um das Gas reiner zu erhalten, wollte er die atmosphärische Luft aus dem Fläschehen aussaugen, unglücklicher Weise aber batte sich sehon eine kleine Menge von dem unglücklichen Gase damit gemengt, und er büsste nach vierundzwanzigtägiger Krankheit seine Unvorsichtigkeit mit dem Leben. Diese Fälle sind darum merkwürdig, weil sie, ausser der ungeheuren tödtlichen Kraft dreses Gases, auch zeigen, mit weleber fast unbedentenden Dosis diese traurigen Wirkungen erzeugt werden können.

Hinsichtlich des Einflusses der Dämpfe der arsenigen Säure auf die thierische Oekonomie erwähnen die Commissarien die Erzählung des Dr. Waltl, der, da er dieses Heilmittel bei gewissen Hautkrankbeiten versuchen wollte, sich von den Wirkungen an sich selbst zu überzeugen wünschte, die sie im Allgemeinen auf die Gesundheit hätten. Er warf sechs Gran Arse-

378 Granville, üb. arsenikhaltige Lichtkerzen.

nik auf rothglühende Kohlen, die er in dem Zimmer liess, worin er sich befand. Es zeigten sich während der Nacht beunruhigende Symptome an ibm, aus denen er ersah, dass die Dämpfe der arsenigen Saure als Gift wirken, wenn sie mit der atmosphärischen Luft eingeathmet werden. Wir erinnern noch an den krankhaften Zustand und die Lebenskürze der Arbeiter, welche in Arsenik- und Kobalthätten arbeiten, ungeachtet der Vorsichtsmaassregeln, die man trifft, um das Arsenik in den hoben Essen zu verdichten. Die Annalen der Medicin würden zur Unterstützung dieser Meinung ausserdem noch eine grosse Anzahl übrigens sehr wahrscheinlicher Beweise von der Gefahr darbieten, welche die Dampfe der arsenigen Saure, selbst in nicht sehr beträchtlichen Mengen, bei denen zeigen, welche sie athmen. Die Commissarien warfen die Frage auf, welche Wirkung auf die Gesundheit zum wenigsten Einiger der Anwesenden eine grosse Anzahl von arsenikhaltigen Stearinkerzen haben könnte. wenn dieselben zagleich in einer Gesellschaft, einer Kirche, oder einem Theater, z. B. in dem von Drury-Lane, brennen, wo die Anzahl der Kerzen 152 beträgt und wo, wenn statt derselben aus Sparsamkeit Stearlokerzen gebraucht würden, 608 Gran arseniger Säure während der Dauer des Schauspieles in der Luft verbreitet werden wurden. Sie halten es für unmöglich, dass in einer so zahlreichen Versammlung Niemand hierdurch afficirt werden sollte.

Die schädlichen Wirkungen, die eine solche Beleuchtungsart haben müsse, scheinen kaum bezweifelt werden zu können.
Sollte aber ja noch bei dem Einen oder bei dem Andern ein
Zweifel daran entstehen, so ist es auf jeden Fall, wenn es sich
von Arsenik handelt, immer besser, den Grundsatz des Weisen
buchstäblich anzuwenden: Im zweifelhaften Falle enthalte dieh.

Die Commission schliesst ihren Bericht mit einigen practischen Bemerkungen über die Mittel, die Stearinkerzen von den
Wachskerzen zu unterscheiden, da letztere, wenn sie mit einem elfenbeinernen Instrumente gerieben werden, Politur annehmen, während erstere in diesem Falle die Politur verlieren, die
sie von Natur auf ihrer Oberfläche haben. Die, welche Arsenik
enthalten, sind undurchsichtig, zeigen unter dem Vergrösserungsglase kleine glänzende Puncte und verbreiten vornehmlich, wenn

v. Kobell, Zers. d. Chlornatr. durch Kleesäure u. s. w. 379

zie so ausgelüscht werden, dass noch ein langer rothglühender Docht zurückbleibt, einen sehr deutlichen Knoblauchgeruch.

LXVI.

Ueber die Zersetzung des Chlornatriums durch Kleesäure und kleesaures Ammoniak.

Von

F. v. KOBELL.

Bekanntlich trennt man die Kalkerde von den Alkalien aus einer salzsauren Auflösung, indem man jene mit kleesaurem Ammoniak fällt. Um die Alkalien zu bestimmen, filtrirt man, dampft ab, glüht den Rückstand zum Verjagen der ammoniakalischen Salze und wiegt das Chlornatrium oder Chlorkalium. es von Berzelius, H. Rose u. a. angegeben. Es wird dabei angenommen, dass das überschüssig zugesetzte kleessaure Ammoniak in kohlensaures Ammoniak und Kohlenoxydgas zersetzt werde, ohne einen Einfluss auf die fixen Chlorverbindungen auszuüben. Ich habe mich durch einige Beobachtungen überzeugt, dass das Letztere nicht der Fall ist. Als ich nämlich bei der Analyse einer Soole das durch Abdampfen erhaltene Salz in Kalkwasser auslöste, den Kalk durch klecsaures Am-/ moniak fällte, das Filtrat abdampfte und das geglühte Salz zur Untersuchung auf einen möglichen Gehalt an Schwefelsäure in Wasser auslöste und mit salzsaurem Baryt versetzte, erhielt ich ein Präcipitat, welches zum Theil schwefelsaurer, zum Theil aber kohlensaurer Baryt war. Da die Kleesäure und das Ammoniak frei von Alkali waren, so musste ich eine theilweise Zersetzung des Kochsalzes durch das Glühen mit kleesaurem Ammoniak vermuthen, und einige Versuche überzeugten mich, dass wirklich eine solche stattfinde. Wenn man zu einer Auflösung von reinem Chlornatrium reines kleesaures Ammoniak mischt, abdampft und das Salz ausglüht, so bildet sich im Verhältniss zum kleesauren Ammoniak eine mehr oder weniger bedeutende Quantität von kohlensaurem Natro

380 Pelletier u. Walter, Destillation d. Bernsteins.

Weso man eine Auflösung von Chlorvatrium mit reiner Kleesäure mischt, abdampft und das Salz ausglüht, so bildet sich noch mehr kohlensaures Natron als in dem vorigen Fall. Mauht man den Versuch in einer Retorte und schlägt Wasser vor, so enthält dieses Salzsäure.

Dass bei dem Ueberschen dieser Zersetzung, welche freifich a priori kaum erwartet werden sollte, nach Umständen bedeutende Fehler in der Bestimmung des Atkaligehaltes entstehen können, ist klar, und man hat daher jedesmal ein bei Gegenwart von kleesaurem Ammoniak durch Glühen erhaltenes Salz
vor dem Wägen mit Salzsäure zu befeuchten oder zu sättigen
und noch einmal zu glühen.

LXVII.

Ueber die Producte der trockenen Destillation des Bernsteins.

Yon

PELLETIER und WALTER.

(Compt. rend. VI. p. 915.)

Unter den Substanzen, welche wir erhalten und analysist haben, ist eine, welche uns der Aufmerksamkeit werth schien. Sie ist weiss, krystallinisch, kaum in Alkohol und Acther löstich und nimmt durch Schwefelsäure eine sehr intensive blace Farbe an. Die Analyse ergab Folgendes:

Substanz 0,24 Grm.
Kohlensäure 0,83 ,,
Wasser 0,122 ,,

Wenn man die Zusammensetzung dieser Substanz nach dem bis jetzt angenommenen Kohleostoffatom berechnet, so findet man:

Anwend. d. Galvanismus zur Entzünd. v. Gasen u. s. w. 381

Wasserstoff **95,69 5,64 101,33.**

Man sieht, dass man einen Ueberschuss von 1,83% hat. Wenn man aber das Atomgewicht, welches H. Dumas vorgeschlagen und selbst als ein wenig hoch ansieht, 76 annimmt, so erhält man:

Kohlenstoff 95,20 Wasserstoff 5,64.

Wir ziehen daraus die Formel:

 C_3 H = Kohlenstoff 94,9 Wasserstoff 5,1 100,0.

Diese Substanz hat also die nämliche Zusammensetzung wie das Idrialin und kann durch dieselbe Formel dargestellt werden; es besitzt übrigens auch dieselben Eigenschaften. Wir würden daher das Idrialin des H. Dumas wieder aufgefunden haben, diese seltene Substanz, die sich nur in einem Mineral zeigte, dessen Fundort verloren gegangen ist, und das man also nur in geringer Menge in Mineraliensammlungen antrifft. Jedenfalls werden wir, ehe wir uns über die vollkommene Identität des Idrialin des H. Dumas mit der von uns im Bernstein aufgefundenen Substanz aussprechen und welche wir, im Fall sie nur isomerisch mit demselben, Succisterin nennen würden, abwarten, bis wir diese beiden Substanzen experimentell mit einander vergleichen können, wenh, wie wir hoffen, uns eine Probe des Idrialin zukommen wird.

LXVIII.

Anwendung des Galvanismus zur Entzündung von Gasen und von Schiesspulver beim Sprengen.

R. Hare machte der in Bristol 1836 gehaltenen Versammlung der brittischen Naturforscher über diesen Gegenstand ei38% Anwend, d. Galvanismus zur Entzünd. v. Gasen u. s. w.)

nige Mittheilangen, die wir dem Report of the sixth meeting of the british association for the advancement of science, roll. V., entnehmen.

Um die Entzündung in einiger Entfernung zu bewirken, dient ein galvanischer Apparat aus zwei Paaren, wenn die Entzündung aber in die Ferne geschehen soll, so wird ein ähnlicher, aber grüsserer Apparat angewandt, der aus vier Paaren besteht. Indem Dr. Hare Kalium mittelst dieses Apparates entzündete, war er im Stande, augenblicklich Silicium oder Bor aus Fluorsilicium und Fluoborongas darzustellen.

Eben so ist es ihm gelungen, Schiesspulver in gfosser Entfernung zu entzünden. Einmal wurden zwölf Ladungen in einer Entfernung von 150 Fuss vom Calorimotor entzündet.

Ein gewisser Shaw hatte versucht, Schiesspulver beim Sprengen mit der Leidner Flasche zu entzünden, da aber die Maschinenelektricität hierbei nicht sieher genug wickte, so wandte er sich an Dr. Hare, um Mittel zur siehern Ausführung seines Vorhabens zu erhalten. Diess führte zu folgender Erfindung. Zwei Eisendrähte, der eine etwa von der Dicko No. 40 und einer von der feinsten Art wurden zusammengestochten und der stärkere dann durchschnitten, so dass ein kleiner Thelides feinen Drahtes unzerschnitten zwischen den beiden Enden des durchschnittenen blieb. Die Drahte waren durch Einlegen in ein mit der Säge eingeschnittenes Stück von hartem Holze geschützt, das ein kleines mit einem Knallpulver aus Arsenik und chlorsaurem Knli gefülltes Loch hatte, durch welches der feine Draht hindurch ging. Das Pulver war durch Papier, das mit Gummiwasser bestrichen war, geschützt.

Das eine Ende des gestochtenen Drahtes war an eine Scheibe von verzinntem Eisenblech gelöthet, welche das untere Ende einer Röhre aus gleichem Material verschloss. Die Röhre wurde dann mit Schiesspulver gefüllt urd mittelst eines Stopfens verschlossen, durch welchen das obere Ende des Drahtes geführt war.

An der Aussenseite des Robrs war ein Metallstreifen oder Draht angelöthet. Durch Verbindung dieser Drahte mit den Poeue Säure im Holzessig. Trenn. v. Kupfer u. Arsenik. 383

n des Calorimotors liess sich die Entzündung des Schiesspulers in jeder Entfernung und in jeder Lage, sowohl unter Waser als ausser demselben bewirken.

Die gewöhnlichen Unglücksfälle beim Sprengen können bei eser Art, die Explosion herbeizuführen, nicht eintreten, da dielben gewöhnlich eine Folge des Einrammens der Ladung in is Bohrloch sind, welches hier, wo der Schuss in ein Melirohr eingeschlossen ist, nicht stattfindet.

Die Anwendung des Knallpulvers beschleunigt nach Dr. are's Meinung ausserordentlich die Schnelligkeit der Verennung und folglich die Kraft der Explosion.

LXIX.

Neue Säure im Holzessig.

Nach Schlippe soll der Holzessig neben der Essigsäure ne neue Säure enthalten, die mit der Essigsäure die grösste ehnlichkeit hat, aber durch ihr chemisches Verhalten sich von reelben unterscheidet. Ihre Salze sind löslicher als die entrechenden essigsauren, besonders unterscheiden sich die Bleilze, eben so das Natronsalz, besonders durch seine Krystallerm. Die Kalk-, Blei- und Kalisalze lassen sich von den esgauren kaum unterscheiden.

(Bullet. de la sociéte imp: des Naturalistes de Moscou. 1837. No. 4.)

LXX.

Trennung von Kupfer und Arsenik.

Brunner (Pogg. Ann. 1838. No. 5) giebt hierzu folgende orschrift: Aus ihrer gemeinschaftlichen Auslösung fällt man Metalle vollständig durch Schweselwasserstossgas. Den mit hweselwasserstosshaltigem Wasser ausgewaschenen Niederschlag icknet man aus einem gewogenen Filter und bestimmt sein wicht. Hieraus wird eine gewogene Probe desselben mit ih-

rem 4fachen Gewichte kohlensauren Kali's und dem 8fachen Gewichte Salpeters genau gemengt und in einem gläsernen Kolben zum Schmelzen erhitzt. Die Salzmasse wird nach dem Erkalten mit Wasser ausgekocht. Es bleibt reines Kupferoxyd zurück. Aus der Auflösung kann das Arsenik nach einer der bekannten Methoden abgeschieden werden. Kürzer aber ist es, nach Abscheidung des Kupferoxydes aus der mit Salzsäure übersättigten wässerigen Lösung den Schwefel als Schwefelsäure durch Baryt niederzuschlagen, die Menge desselben mit dem aus dem Kupferoxyd berechneten Kupfer zusammengelegt, von dem anfänglich erhaltenen Niederschlage der Schwefelmetalle abzuzichen, wobei der Rest die Menge des Arseniks angiebt.

Literatur.

- Das Neueste, oder die neuesten Erfahrungen in der Bleichkunst, als Supplement zu: "Die Kunst, vegetabilische, vegetabilische animalische und rein animalische Stoffe zu bleichen." Von Dr. Wilhelm Heinrich v. Kurrer. Mit 2 lithograph. Tafeln. Nürnb. 1838, bei J. E. Schrag. 8. 116 S.
- Darstellung der Fabrication des Zuckers aus Runkelrüben in ihrem gesammten Umfange. Aus Veranlassung der k.k. Landwirthschafts-Gesellschaft in Wien verfasst von Dr. Ludwig August Krause etc. Zweite verbesserte Auflage. Mit 4 Kupfertaf. Wien 1838. F. Beck's Universitätsbuchhandl. 8. 292 S.
- v. Yelin, über Oesen und Herdeinrichtungen, mit hauptsächlicher Berücksichtigung der Holzersparniss. Tübingen, Fues, geh. 8. 4 gr.
- J. Bürkner, Dr. d. Med, Populäre Chemie und ihre Anwendung auf Gewerbe, vorgetragen im Gewerbevereine zu Breslau is den Jahren 1836, 1837 u. 1838. Brieg 1838, b. Wollmans. 8. (erstes u. zweites Heft 128 S.) Preis complet 2 Thir.

Literarischer Anzeiger 1838. M II.

Dieser literarische Auzeiger wird den Annalen der Physik und Chemie, herausgegeben von J. C. Poggendorff und dem Journal für praktische Chemie, herausgegeben von O. L. Erdmann, beigeheftet. — Die Insertionskosten betragen für die Zeile aus Petite oder deren Piatz 1 Gr. no. B. Z.

Bei H. L. Brönner in Frankfürt a.M. ist erschienen und in

Beiträge zur Physik und Chemie.

Eine Sammlung eigener Erfahrungen, Versuche und Beobachtungen von

Dr. R. $B \delta t t g e r$.

Nobet 1 Steindr. Tafel. 81/2 Bog. S. geh. Preis A. I. 21 kr. cd. 18 gGr.

In dieser Schrift übergiebt der Herr Verfasser dem naturwissenchaftlichen Publikum eine grosse Anzahl eigner, origineller Versuche und Beobachtungen in dem Gebiete der Physik und Chemie,
unterstutzt durch Mittheilung practischer Rathschlüge und überraschender, oft höchst anziebender Experimente. Besonders machen
wir aufmerksam auf einige von dem Herrn Verfasser bereits bei einer Versammlung der Naturforscher in Jena zur Sprache gebrachten,
nier aber ausführlicher behandelten: Darstellungsweisen der
verschiedenen Amalgame, die Anfertigung von seifenblasenähnlichen Harzblasen, Selbstzündern, Schwammzucker, geistigem Copalfirniss, auf die Construction eines
hethersäure-Apparats n. s. w. und wünschen aur, dass die
Gehrift zur Förderung der Wissenschaft in recht viele Hände gelangen möge.

Bei von Mösle's Wittwe n. Braumüller in Wien ist erschieden: Supplement zur Chemie von Meissner, Berzelius, Mitscherlich u. a.

P. T. Meissner's

chemische, Aequivalenten-oder Atomenlehre, zum Gebrauch für Chemiker, Pharmaceuten und Techniker gemeinfasslich dargestellt.

Zwei Bände, 46 Bogen stark. Wien 1838. Preis beider Bände 1 Rthlr. 8 gGr. oder 2 ft. C. M.

Der rühmlich bekannte Herr Verfasser liefert hier dem Publicum ine Aequivalenten- oder Atomenlehre, wie die Literatur noch keine sestzt. Sie hält nämlich die richtige Mitte zwischen allzugrosser Weitläuftigkeit und der den Lernenden eben so gefährlichen Kürze,

Durch die lichtvolle Durstellung dieser für den Anfänger, ja selbst für den ergrauten Chemiker so schwierigen Lehre ist ein abernaliger Beweis geliefert, wie es möglich ist, auch die dunkelste und schwerste Wissenschaft dem Lornenden zu erleichtern, zu entwirren und Lust und Liebe hervorzurufen, auf der betretenen Bahn weiter britzuschreiten.

Der Leser findet hier zuerst die Entwickelung der Atomen- und Acquivalentenlehre, welche der Verfasser mit der ihm eigenthümli- den Klarheit und Einfachheit behandelt, die allen seinen Werken

einen gleich leichten Kingang bei den Laien und dem tiefen Benket verschafft haben. Wir finden hier diese Lehre von ihrer ersten Entwickelungsperiode an durch alle Epochen ihres Steigens abgehandel bis zu dem glänzenden Zeitpunct, wo sie durch Berzeltus ihre Höherreichte. Das Bestreben des Verfassers, die Lehre so viel als möglich zu vereinfachen, liess ihm, vorzüglich nach Daltan's Grundsätzen alle gebrochenen Zahlen vermeiden, und um es für Jeden brauchbazu machen, finden wir seine Ideen über diese Wissenschaft mit dener von Berzelius anschaulich zusammengestellt. Daher ist dies Buch sowohl für diejenigen, welche die Chemie des Berzelius als die de Verfassers besitzen, brauchbar, und wir können die Atomen- und Aequivalentenlehre Meissner's mit Fug und Recht einen Supplement und Ergänzungsband zu den Chemieen von Meissner, Berzeliut u.s. m. nennen.

Um das Werk für den unbemittelten Chemiker und Pharmaceuten käußich zu machen, hat die Verlagshandlung den Preis so unglanblich

billing gestellt.

Bei C. A. Kümmel in Halle ist erschienen und an alle Buckbandlungen zur Fortsetzung versendet:

Bley, Dr. L. F., Fortschritte und neue Entdeckungen im Gebiete der Chemie, Pharmacie und den damit verbundenen Hülfswissenschaften. Fur Chemiker Apotheker, Techniker und alle, welche sich für diese Wissenschaft interessiren und aus ihren Fortschritten Nutzen ziehen wollen etc. IIten Bandes 3s Heft. gr. S., geh. 18 gGr. (22½ Sgr.)

In der v. Jenisch und Stage'schen Buchhandlung in Augsburg ut erschienen und in allen Buchhandlungen zu haben:

Die angewandte Chemie für Leser aus allen Ständen,

inshesondere für

Pharmaceuten, Fabrikanten, Manufakturisten und Gewerbsmänner aller Art.

In einer Reihe von leicht verständlichen Vorlesungen

Julius Carl Juch,

Rektor der Gewerbeschale in Schweinfart.

Erste bis fünfte Lieferung. Mit in den Text gedruckten Holz-Vignetten.
gr. 8. geh. Jede Lieferung 12 gr. oder 48 kr.

Es fehlt zwar nicht an Lehrbüchern der Chemie, wie die Schulesie fordert, aber wohl an einem Werke für das praktische Leben,
welches in gedrängter, leicht verständlicher Sprache die Chemie beschreibt, ihre Anwendung auf Fabriken und Gewerbe zeigt, und sowohl über die Gesammtheit jener Anwendungen einen erschöpfendet
Ueberblick verschafft, als über jeden einzelnen Zweig der verschiedenen Gewerbe, welche auf chemischen Grundsätzen beruhen, schneilund zweifellos belehrt.

Diesem vielfach und tief empfundenen Bedürfnisse abzuheifen, bewog den Verfasser zur Herausgabe dieses Handbuchs, welches vermöge seiner praktischen Tendenz nothwendig zur Verbesserung des gesammten Kunst- und Gewerbsbetriebs beitragen muss.

Das ganze Werk wird aus sechs Lieferungen, welche zwei

Bände bilden, bestehen, und in Jahresfrist beendigt sein.

LXXI.

Ueber die Natur der Harnsäure.

Von

LIEBIG und WORELER.

Göttingische gelehrte Anzeigen. 145. Stück Jahrg. 1837 u. 105.
Stück Jahrgang 1838).

Wenn schon durch ihr aligemeines Vorkommen als Exretionsproduct der ausgebildetsten wie der niedrigsten Thierlassen die Harnsäure die Aufmerksamkeit des Physiologen in chem Grade in Anspruch nehmen muss, so ist sie, von der memischen Seite betrachtet, namentlich durch die Art und Mannigfaltigkeit ibrer Zersetzungsproducte, von nicht minderer Merkwürdigkeit. Aber alle unsere Kenntnisse von solchen stoffen bleiben von geringerem Werthe, sind nur einzeln stetende Thatsachen ohne allgemeineres wissenschaftliches Band, lange wir über die Art, wie darin die Elemente vereinigt and, nichts anzugeben wissen, so lange wir nicht ihre Zeretzungserscheinungen aus der Zusammensetzung genau entwickeln, nicht die Beziehungen zwischen der physiologischen Bedeutung und den chemischen Verhältnissen genau nachweisen können. Wenn auch die Möglichkeit der Beantwortung solcher Fragen oft noch in weiter Ferne stehen mag, so dürfen doch ile Versuche zu deren Lösung gegenwärtig niemals mehr unterlassen werden. In solchem Sinne baben die Verf. über de Harnsäure in allen ihren Beziehungen eine Reihe von Unersuchungen unternommen, deren Resultate sie in einzelnen bschnitten mitzutheilen gedenken.

Unter den früheren Versuchen fiber die Harnsäure waren, die es den Verf. schien, keine so geeignet, einen Wink über de Natur dieser Substanz zu geben, als die Versuche über das Verhalten derselben bei der so genannten trocknen Destillation Poggend. Annal. XV. 619.). Auf diesem Wege der Zerstömung entsteht aus derselben eine bedeutende Menge sowohl von yanursäure als von Harnstoff. Beide werden sublimirt erhalten, bgleich sie nicht flüchtig sind, woraus hervorgeht, dass sie loht directe Zersetzungsproducte, sondern aus solchen regeseriete Verbindungen sind. Der Harnstoff kann durch Einwirsourn. f. prakt. Chemie. XIV. 7.

kung der höheren Temperatur auf Cyanursäure aus dieser und aus Ammoniak entstanden sein, die Cyanursäure aber kann sich ursprünglich durch Zersetzung von Harnstoff gebildet haben Man konnte also annehmen, die Harnsäure wäre eine Harnstoff Verbindung, deren Harnstoffgehalt sich bei einer gewissen Temperatur in Cyanursäure und Ammoniak verwandelte, welche wenn erstere bei weiterer Temperaturerhöhung in wasserhaltige Cyansäure metamorphosirt wird, zusammen Harnstoff regeneriren

Diese Betrachtungen und die physiologische Verwandtschaft zwischen Harnstoff und Harnsäure führte die Verfasser zu den Vorurtheile, wie sie es vorlaufig nennen wollen, in der Harnsäure Harnstoff präexistirend anzunehmen, in demselhen, higietzt freilich nicht klaren Sinne, wie man z. B. das Amygdalitals eine Benzoylwasserstoffverbindung betrachten kann. Dies Vorstellung führte aber zunächst zu dem Versuche, eine oder mehrere der in der Zusammensetzung der Harnsäure supponitien. Verbindungen durch Einwirkung oxydirender Substanze zu zerstören und dadurch die anderen aus der Verbindung freizu machen, — ein Versuch, dessen Resultate in diesem erstellt merkwürdigen Zersetzungsweise der Harnsäure bekannt gemacht hat.

Als oxydirende Substanz wählten die Vers. das braum Bleisuperoxyd. Wird die Harnsäure in Vermischung mit demselben und mit Wasser bis fast zum Siedpuncte des letzteret erhitzt, so tritt eine hestige Reaction ein, es wird Kohlensäuregas entwickelt und die braune Farbe des Superoxyds ändet sich in eine weisse um. Bringt man nach beendigter Einwirkung die Masse noch heiss auf ein Filtrum, so setzt die ablaufende Flüssigkent beim Erkalten eine Menge glänzender, sarbloss Krystalle ab. Diese sind Allantoin (Allantoissäure), dieselb Substanz, welche man als einen eigenthümlichen Bestandthe in der Allantoissüssigkeit der Kübe gesunden hat.

Dampft man die Flüssigkeit, aus der sich das Allanto ausgeschieden hat, bis zu einer gewissen Concentration ein, a schiesst sie in langen, prismatischen Krystallen an, und dies sind reiner Harnstoff.

Die weisse Substanz endlich, in welche das Bleisuperoxy umgewandelt worden ist, besteht aus oxalsaurem Bleioxyd. —

Producte dieser Zersetzung der Harnsäure sind also: Alain, Harnstoff, Oxalsäure und Kohlensäure; die Verf. haben überzeugt, dass sie die elnzigen sind, so wie sie auch en, dass nur mit diesem Superoxyde eine so einfache Zerangsweise hervorzubringen sei.

Es war nun zu untersuchen, in Wie welt dieselbe mit der noten Elementar-Zusammensetzung der Harnsäure im Einge stehe, und wie sie daraus zu entwickeln sei. Hierzu aber vor Allem die genaue Kenntniss der Zusammenung des Allantoïns erforderlich. Dieser Körper bildet vollmen klare, prismatische Krystalle, deren Grundform ein mbenoctaeder ist. Sie sind hart und ihre Flächen sehr zend. Es ist geschmacklos und ohne Reaction auf Lackmus. kaltem Wasser bedarf es ungeführ 160 Theile zur Auflöhmt den Basen geht es keine solchen Verbindungen ein, es den Namen einer Säure verdiente, was auch die Verf. der Aenderung seines bisherigen Namens veranlasste. Durch Analyse wurde folgende Zusammensetzung dafür gefunden:

Atome.

 Kohlenstoff
 30,13
 4

 Stickstoff
 36,00
 4

 Wasserstoff
 3,92
 6

Saucratoff 29,95 3.

Seine Zusammensetzung wird also durch die Formel C. H_s O₃ ausgedrückt. Man kann es betrachten als eine Ver→ lang von 4 Atomen Cyan mit 3 At. Wasser, = 4 CN + O. Denkt man sich noch 3 At. Wasser hinzugefügt, so a oxalsaures Ammoniak. Auch könnte man es betrachten ein oxalsaures Ammoniak, welches an der Stelle des Wassetis ein Aequivalent Cyan enthält $= N_2 H_0 + C_2 O_3 + N_2 C_2$. Diese Zusammensetzung wird durch sein Verhalten zu wefelsäure und starken Basen controlirt. Erhitzt man es concentrirter Schwefelsäure, so werden jene 3 Wasseratome milirt, und das Allantoin wird gerade auf verwandelt in lenoxyd - und Kohlensäuregas (im Verhältniss wie in der Asaure), und in Ammoniak, welches mit der Schwefelsäure unden bleibt. Erhitzt man es aber mit kaustischen Alkaso wird Ammoniak entwickelt, und es bildet sich ein oxalres Salz, - eine Zersetzung, die sich am besten mit

Barytwasser beobachten lässt, wobei aich die oxalsaure Baryterde abscheidet.

Nachdem die Zusammensetzung des Allantofos festgesteller, bot die Erklärung seiner Bildung aus Harnsäure, so wiederen ganze Zersetzungsweise mit dem Bleisuperoxyd, keit Schwierigkeit mehr dar. Nimmt man an, dass unter diest Zersetzungsproducten der Harnstoff dasjenige sei, welches scholgebildet in der Harnsäure enthalten ist, und zieht von der Zusammensetzung

von 1 Atom Harnsäure
$$\rightleftharpoons$$
 C_{10} N_8 H_8 O_6 ab

1 Atom Harnstoff \rightleftharpoons C_2 N_4 H_8 O_2

so bleiben C_8 N_4 O_4 .

Diess aber sind die Elemente von 4 Atomen Cyan und Atomen Kohlenoxyd.

Hiernach also könnte man sich die Harnsäure als einer Verbindung von Harnstoff mit einem dem Chlorkohlenoxyd am logen, aus Cyan und Kohlenoxyd zusammengesetzten Körpt denken, der bei der Einwirkung des Bleisuperoxyds zerstört und in Oxalsäure und Allantoin umgewandelt wird. Von de Superoxyd werden an die 4 Atome Kohlenoxyd 2 Atome Sant stoff abgetreten, wedurch 2 Atome Oxalsäure (= 4 C + 6 O) entstehen, welche mit den 2 Atomen Bleioxyd aus dem Superoxyd in Verbindung treten. Die 4 Atome Cyan aber assimilite sich hierbei 3 Atome Wasser (= $C_4 N_4 + H_6 O_3$) und bit den damit 1 Atom Allantoin == $C_4 N_4 H_6 O_3$.

Was die bei dieser Zersetzung, hauptsächlich nur im Astange, stattsindende Entwickelung von Kohlensäure betrifft, sist sie offenbar nur ein secundäres Product und entsteht sie einer partiellen Zersetzung des oxalsauren Bleioxyds.

Wenn auch für jetzt noch kein deutlicher Zusammenhanzwischen dieser Allantoïn-Bildung aus Harnsäure und der Vorkommen des Allantoïns in der mit den Harnorganen de Fötus in Verbindung stehenden Allantoïs eingesehen werde kann, so ist doch ein solcher zu ahnen, so wie auch vermuth werden darf, dass die bei krankhaftem Zustande der Harnwertzeuge zuweilen stattfindende Bildung von Oxalsäure (in de Concretionen aus oxalsaurer Kalkerde) in Zukunft vielleicht auch werde.

Aus der früher angegebenen eigenthümlichen Zerlegungsweise der Harnsäure, durch Einwirkung von Bleisuperoxyd, in Bralsäure, Allantein und Harnstoff, war hervorgegangen, dass man sie als eine, dem salpetersauren oder oxalsauren Harnstoff maloge, jedoch viel innigere Harnstoffverbindung betrachten sonne, bestehend aus Harnstoff und einem bis jetzt noch nicht largestellten, vielleicht auch niemals darstellbaren Körper, desen Zusammensetzung durch die Formel Ca N4 O4 oder Cy4 + C4 O4 auszudrücken wäre. Die Abscheidung des Harnstoffs wurde bei diesem Zersetzungsprocess offenbar bedingt durch lie neue Form, welche jener in der Harnsaure vorhanden gelachte, eigenthümliche Körper beim Hinzutreten von 2 Atomen squerstoff annahm; allein welches auch diese neue Form sein mochte, so konnte die Gegenwart des Bleioxyda nicht ohne linfluss auf eine weltere Zersetzung bleiben, es war im Gecontheile mit Gewissheit zu vermuthen, dass die starke Basis rosentlichen Antheil hatte an der Bildung der Oxalsaure.

Lässt man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At. Wasser und 2 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harnsäure 3 At.

Lüsst man zu 1 Atom Harn

In dieser Voraussetzung sind unter andern zwei Fälle on Verbindungen möglich; entweder es wird Harnstoff frei und

the Verbindung gebildet von Oxalsäure
$$C_4$$
 C_6 mit Allantoïa C_4 C_4 C_4 C_6 C_6 C_8 C_8

der es wird Aliantoin frei und es bildet sich eine Verbindung

von Oxalsäure
$$C_4$$
 C_6 C_6 C_4 C_6 $C_$

Diese beiden Fälle sind der Schlüssel zur Erklärung der Jetzt durchaus räthselhaft gewesenen Einwirkung der Sal-

petersäure auf Harnsäure. Es entstehen hierbei entweder nur eine oder zwei Verbindungen; die eine enthält die Elementa von 2 At. Oxalsäure mit 1 At. Harnstoff, die andere die Elemente von 2 At. Oxalsäure mit 1 At. Harnstoff, die andere die Elemente von 2 At. Oxalsäure, 1 At. Allantoin und 1 Atom Wasser. Die erstere dieser Verbindungen haben die Verf. Oxalsäure die andere Alloxan genannt.

fast nun die Eotwickelung der merkwürdigen Zersetzungserscheinungen, welche die Harnsäure mit Salpetersäure darbietet Indem die Verf. die Unvollkommenheit dieser Arbeit, die noch viele Fragen ungelöst lasse, selbst eingestehen, wünschen sie dass man die Ursache nicht in einer oberstächlichen Behandlundes Gegenstandes, sondern in den ganz ungewöhnlichen Schwierigkeiten, die er darbot, in der Mannigfaltigkeit der Product in den früher nicht geahnten Metamorphosen derselben und der daraus entspringenden Verwickelungen der Erscheinungen stehen möge.

Die Producte, welche bei der Zersetzung der Harnsäun vermittelst Salpetersäure entstehen, wechseln mit der Temperatund der Concentration der Säure. Bei Anwendung von verdünnter Säure sind sie sehr mannigfaltig; wir übergehen bit die in der Abhandlung gegebene Exposition dieser Wirkungsweise, da ihre Erklärung aus dem Verhalten und der Natuder folgenden Körper hervorgeht. Bei einem gewissen Gradt der Concentration der Säure dagegen entsteht nur ein einziget Product, das Alloxan.

Allowan. Dieser Körper entsteht, wenn man trocked reine Harnsäure in Salpetersäure von 1,5 spec. Gewicht nach und nach und unter Vermeidung zu starker Erhitzung einträgt wobei er sich in Gestalt eines weissen Krystallpulvers abscheidet. Aus seiner Auflösung in Wasser krystallisirt er ausgezeichnet schön, und zwar in zweierlei Formen, je nach der Temperatur, wobei die Krystallbildung stattfindet. Bei gewöhntlicher Temperatur krystallisirt er in wasserhaltigem, bei höhere Temperatur in wasserfreiem Zustande. Das Krystallisationssystem des wasserhaltigen Alloxans ist trimetrisch, nach Art de Schwerspath, mit einem Rhombenoctaeder zur Grundform

^{*)} Nach Bestimmungen des Herrn Hofr. Hausmann.

Die Kyrsteile haben nach längerer Aufbewahrung Perlmutterglanz und können leicht in zollgrossen Dimensionen erhalten werden. An der Buft werden sie unter Verlust des Wassers andurchsichtig. Beim Erwärmen färben sie sich purpurroth.

Das wasserfreie Alloxan krystallisirt nach Art des Augits dibemoëdrisch, seine Grundform ist ein schiefes und geschobenes vierseitiges Prisma, die Krystalle erscheinen als an den Enden abgestumpfte Rhomboidal - Octaëder *). So scharf geformt sie auch immer sind, so erreichen doch die Krystalle niemals die Grösse der wasserhaltigen Verbindung.

Das Alloxan ist in Wasser sehr löslich; die Auflösung färbt die Haut purpurroth und ertheilt ihr einen widrigen Geruch. Ohne Zersetzung geht es mit den Basen keine Verbindungen ein, es ist keine Säure, ungeachtet seiner sauren Reaction auf Pflanzenfarben. Uchrigens geht aus seinem ganzen Verhalten unzweiselhaft hervor, dass es dieselbe Substanz ist, welche Brugnatelli unter dem Namen erythrische Saure beschrieben hat, deren Darstellung gewissermaassen verloren gegangen war und nach ihm keinem Chemiker gelang, weil B. den Concentrationsgrad seiner Säure zu bemerken vergessen hatte. Da aber jener Name eine falsche Vorstellung von der Natur dieses Körpers geben würde, so war es nothwendig , ihn durch eines passendern zu ersetzen. Mit Bleisuperoxyd wird das in Wasser gelöste Alloxan in reinen Harnstoff und in Kohlensäure verwandelt, welche letztere grossentheils mit Bleioxyd in Verbindang tritt, ein Verhalten, welches allein schon hinreichend beweist, dass dieser Körper keine Verbindung einer der Oxydationsstufen des Stickstoffs sein kann. Die Analyse ergab für das Alloxan folgende Zusammensetzung:

Atome.	Proc.
Kohlenstoff 8	30,34
Stickstoff 4	17,55
Wasserstoff 8	2,47
Sauerstoff 10	49,64
Atomgewicht 2015,478	100,00.

Die wasserhaltigen Krystalle des Alloxans zeigen beim gelinden Erwärmen dieselbe Erscheinung wie das schwefelsaure Zinkoxyd u. a. Sie verwandeln sich unter Abscheidung des

^{*)} Nach Bestimmungen des Herrn Hofr. Hausmann.

Wassers in Afterkrystalle, bestehend aus einem Aggregat von Krystallen des wasserfreien Alloxans. Dieser Wassergebalt beträgt 6 Atome oder 25,05 Proc.

Die Erzeugung des Alioxans aus der Harnsäure erklärt sich auf eine sehr einfache Weise. Zieht man von seiner Formel die Bestandtheile von 1 At. Wasser ab, so hat man C. N. H₆ O₉. Diess sind, wie eben bemerkt wurde, die Elemente von 2 At. Oxalsaure, 2 C2 O3, and 1 At. Allantono, C4 N4 Ha O34 Zu 1 At. Harnsäure sind 2 At. Sauerstoff aus der Salpetersäure binzugetreten, auf der einen Seite ist Harnstoff, auf der andern der Körper C8 N4 O4 frei geworden. C8 N4 O4 + 2 At. Sauerstoff + 4 At. Wasser sind = $C_8 N_4 H_8 O_{10}$, bilden also Alloxan. Die aus der Salpetersäure entstehende salpetrige Saure zerlegt sich mit dem Harnstoff sogleich in salpetrigsaures Ammoniak und in Cyansäure; ersteres zerfällt bei schwacher Erwärmung in Wasser und reines Stickgas, die Cyansäure aber mit den Bestandtheilen des Wassers in Ammoniak und Kohlensäure. Kohlensäuregas und Stickgas müssen sich zu gleichen Volumen entwickeln und in der Flüssigkeit muss Ammoniak zurückbleiben. Alle Erscheinungen bei dieser Zersetzung beweisen auf eine unwidersprechliche Weise die Richtigkeit dieser Entwickelung und dadurch zugleich die Wahrheit der Voraussetzung, dass der Harnstoff in der Harnsäure präexistist; denn. nur unter dieser Voraussetzung ist das ganze Zersetzungsverhalten erklärbar.

Alloxantin. Dieser Körper wird durch Einwirkung von verdünnter Salpeteraäure auf Harnsäure gebildet und scheidet sich nach gelindem Abdampfen der Auflösung in kleinen, barten Krystallen ab.

Die Krystalle des Alloxantins sind stets sehr klein; sie haben das Ansehen von Rhomboëdern, indess sind sie vielteicht eigentlich rhomboïdisch - schiefe und geschobene vierseitige Prismen. In ammoniakhaltiger Luft färben sie sich purpurroth. In kaltem Wasser ist es sehr wenig löslich; reichlicher, jedoch sehr langsam, in heissem Wasser, und daraus beim Erkalten fast vollständig krystallisirend. Ungeachtet seiner röthenden Wirkung auf blaue Pflanzenfarben, besitzt es keine Charaktere einer Säure. Es ist durch zwei Reactionen sehr ausgezeichnet: mit Barytwasser bildet es einen schön vollchenblauen Nieder-

chlag, der beim Erbitzen der Flüssigkeit weiss wird und wieder verschwindet, und mit salpetersaurem Silberoxyd erzeugt es inen schwarzen Niederschlag von metallischem Silber, ohne has etwas Anderes gefällt oder ein Gas entwickelt wird.

Das Alloxantin hat folgende Zusammensetzung:

Atome.	Proc.
Koblenstoff 8	30,16
Stickstoff 4	17,46
Wasserstoff 10	3,06
Sauerstoff 10	49,32
Atomgewicht 2027,95	100,00.

Vergleicht man dieselbe mit der des Alloxans, so stellt sich logleich das merkwürdige Verhältniss heraus, dass beide, bis of den Wasserstoff, einerlet Mengen derselben Bestandtheile othalten; der Unterschied im Wasserstoffgehalte beträgt aber Aequivalent, welches das Alloxantın mehr enthält als das Alloxan. Hieraus ist denn seine Entstehung durch Salpetersäure eicht erklärlich. Zu den Elementen des Körpers C. N. O., der mit Harnstoff verbunden die Harnsäure constituirt, ist bei Anwendung von verdünnter Säure nur 1 At. Sauerstoff getreten, und es entstand, statt salpetriger Säure, die Verbindung N4 Da, die mit Wasser in No O3 und No O5 zerfällt, so dass in Betreff der Erzeugung von Kohlensäure und Stickgas in der Plüssigkeit derselbe Vorgang stattfand wie bei der Bildung des Alloxans, mit dem Unterschiede, dass bei dem letzteren nalpetrige Säure und Harnstoff zu gleichen Atomen zusammenkommen und sich gerade auf zersetzen, während bei der Einwirkung von verdünnter Saure, weil nur 1 At. Sauerstoff abgegeben wird, die Verbindung N. O4 entsteht und daher in der Flüssigkeit eine gewisse Menge Harnstoff unzersetzt bleiben muss, dessen Gegenwart sich leicht nachweisen lässt.

Die ganze Bildungsweise des Alloxans und Alloxantins machte es sehr wahrscheinlich, dass die Beziehung zwischen beiden Körpern noch weiter gehen werde, und in der That maden die Verf., dass man mit grösster Leichtigkeit das Alloxan in Alloxantin und umgekehrt dieses in jenes verwandeln kann, wenn man das Alloxan mit reducirenden Stoffen, das Alloxantin mit oxydirenden in Berührung bringt.

Am merkwürdigsten ist die Umwandlung des Alloxans in

Alloxantin durch Schwefelwasserstoff; es ist diess zugleich dieste und sicherste Darstellungsmethode des Alloxantins. Leit man durch eine mässig concentrate Lösung von Alloxan Schwefelwasserstoff, so wird dieselbe sogleich milchig getrübt und scheidet sich bald ein dicker gelber Niederschlag ab, der die Gemenge von Schwefel und Alloxantin ist, aus welchem sich letzteres durch siedendes Wasser ausziehen lässt.

Dieselbe Umwandlung wird bewirkt, wenn man eine Alla xanlösung mit Salzsaure versetzt und Zink hincinstellt, ode wenn man die Alloxanlösung mit Zinnchlorür vermischt.

Wenn man auf der andern Seite zu einer Auflösung van Alloxantin in siedendem Wasser einige Tropfen Salpetersändnischt, so entsteht ein Aufbrausen von entwickelten Zersetzung producten der Säure, und man findet nun das Alloxantin wied in Alloxan verwandelt. Dieselbe Umwandlung findet bei deben erwähnten Wirkung des Silbersalzes und ausserdem dur selenige Säure statt, welche mit einer Auflösung von Alloxandelnen rothen Niederschlag von reducirtem Selen gibt.

Thionursäure. Schweslige Säure verhält sich zu Alle xan anders als die übrigen reducirenden Mittel. Wird eh gesättigte Auslösung von Alloxan mit schwesliger Säure von mischt, so verschwundet augenblicklich der Geruch der letzten und aus der Flüssigkeit krystallisirt nachher ein neuer Körpe

Wird die mit schwesliger Säure im Ueberschuss versetzt Alioxanlösung mit Ammonia'z gesättigt und zum Sieden erhitzt so scheidet sich beim Erkalten ein in glänzenden, dünnen Rlätten krystallisirter Körper in grosser Menge aus. Derseihe is eine Verbindung von Ammoniak mit einer neuen, merkwürdige Säure, welche die Vers. Thionursäure nennen. Das Ammoniaksalz stellt nach dem Trocknen eine ausgezeichnet schön höchst perlmutterglänzende Masse von dünnen Krystallschuppe dar, die beim Erwärmen rosenroth werden.

Die Säure in diesem Salze enthält die Elemente der Schwefelsäure in ihrer Zusammensetzung, aber in einem solchen Verbindungszustande, dass sich dieselbe nicht durch die gewöhnlichen Reagentien nachweisen lässt. Die Analyse des Amzuninksalzes ergab folgende Zusammensetzung:

Atome.	Proc.
Kohlenstoff 8	17,40
Stickstoff 10	25 ,19
Wasserstoff 26	4,68
Sauerstoff 8	23,78
Schwefelsäure 2	28,95
	100,00.

Bei der Analyse des Bleisalzes wurden Bleioxyd und Schwefelsäure in dem Verhältniss wie im neutralen schwefelmuren Bleioxyd erhalten, und durch Vergleichung der Quantitäten von Zersetzungsproducten, die bei der Analyse des Bleimalzes erhalten wurden, mit denen des Ammoniaksalzes, ergab es sich, dass 4 Atome Stickstoff oder 2 Aequivalente Ammoniumoxyd durch 2 At. Bleioxyd vertreten werden, also die Zummensetzung des Ammoniaksalzes durch 2 $(N_2 H_3 + H_2 O) + (C_8 N_6 H_{10} O_6 + 2 S O_8)$, und die des Bleisalzes durch 2 Pb $O + C_8 N_6 H_{10} O_6 + 2 S O_8$ ausgedrückt werden kann.

Hiernach besteht die Säure selbst aus:

Atome.	Proc.
Koblenstoff 8	21,78
Stickstoff 6	18,93
Wasserstoff 10	2,22
Sauerstoff 6	21 ,37
. Schwefelsäure 2	35,70
1 At. wasserfreie S = 2807,317	100,00
2 At. Wasser 224,960	7,42.
1 11 00 000	

wasserhaltige Säure 3032,277.

Die Thionursäure lässt sich mit Leichtigkeit aus dem Bleimalze durch Schwefelwasserstoff darstellen. Sie bildet eine
farblose, krystallinische, luftbeständige Masse von stark sauren
Reactionen. Sie besitzt die merkwürdige Eigenschaft, beim
Rrhitzen ihrer Auflösung bis zum Sieden zu zerfallen in freie
Schwefelsäure und in einen neuen, in atlasglänzenden Blättchen
sich ausscheidenden Körper, den die Verfasser Uramil genannt
haben. — Die Salze dieser Säure mit Baryt, Kalk, Zinkoxyd
und Bleioxyd sind krystallinisch, in Wasser fast unlöslich, aber
löslich in Salpetersäure.

Die Bildung dieser Säure aus Alloxan und schwesliger Säure ist leicht erklärbar. Das Alloxan ist

-

ist = C_8 N_8 H_{14} $O_{10}+2$ S O_2 . Diess aber sind die Elemente von 1 At. Thiouursäure und 3. At. Wasser.

Uramil. Wie eben erwähnt wurde, entsteht dieser Körper bei der Zersetzung der Thionursäure in der Siedhitze. Am
einfachsten erhält man ihn, wenn man das Ammoniaksatz der
letzteren mit verdünnter Salzsäure zum Sieden erhitzt. Selbst
eine mässig verdünnte Auflösung erstarrt dabei zu einem weissen
Magma unendlich feiner Krystallschuppen. Trocken ist diese
Substanz weiss, atlasglänzend, in kaltem Wasser unlöslich,
kaum löslich in heissem. Sie ist löslich in Alkalien so wie
in concentrirter Schwefelsäure und wird aus ersteren durch
Säuren, aus letzterer durch Wasser unverändert gefällt. Sie
enthält keine Schwefelsäure und hat folgende Zusammensetzung:

	Atome.	901	Proc.
Koblenstoff	8		33,87
Stickstoff	6		29,43
Wasserstoff	10		3,45
Sauerstoff	6		33,25
Atomgewicht -	1804,998.		100,00.

Diess ist die Zusammensetzung der Thionursäure minus \$
At. Schwefelsäure; die Bildung des Uramils beruht also ganz
einfach auf der Theilung der Thionursäure in Schwefelsäure
und Uramil.

Didlursäure. Es wurde erwähnt, dass das Alloxan, mit Schwefelwasserstoff in Bertihrung, in Alloxantin verwandelt wird; das letztere erleidet seinerseits wieder eine Veränderung, wenn man durch seine siedendhoisse Auflösung einen Strem von Schwefelwasserstoffgas leitet. Es wird Schwefel gefällt und die Flüssigkeit nimmt eine stark saure Reaction an.

Sättigt man sie mit kohlensaurem Ammoniak, so schlägt sich, unter Entweichung der Kohlensäure, eine grosse Menge eines weissen, pulverig krystallinischen Körpers nieder, welcher das Ammoniaksalz der Dialursäure ist. Beim Trocknen wird es gewöhnlich rosesroth, bei + 100° blutroth. In heissem Wasser ist es löslich. Die Auflösung fällt Barytsalz weiss; Silbersalze dagegen werden davon augenblicklich reducirt.

Die Versuche, diese Säure in fester Gestalt darzustellen, saben kein befriedigendes Resultat, sie zeigten, dass sich dieelbe im freiem Zustande ausnehmend leicht in eine grosse Zahl
underer Producte zerlegt, worunter Alloxantin, Alloxan, Oxaimure, Harnstoff, Ammoniak bestimmt zu unterscheiden waren.

Aus der Analyse des Ammoniaksalzes wurde für die Diabrsäure folgende Zusammenselzungsformel gefunden: C₈ N₄
bis O₈. Sie ist also Alloxan minus 2 Atome Sauerstoff, oder
Alloxantin, welches 1 At. Sauerstoff und 1 At. Wasser verloen hat. Diese Zusammensetzung erklärt die Beobachtung, dass
ie Dialursäure mit Alloxan wieder Alloxantin bildet, wobei sie
sich also mit dem Alloxan in den Sauerstoff theilt.

Constitution der im Vorhergehenden beschriebenen Körper.

ine feste Grundlage für eine Ansicht über die wahre Natur

es Alloxans, Alloxantins etc. zu geben, ist gegenwärtig noch

ine schwierige Aufgabe; jedenfalls würde man sich der Ge
inhr aussetzen, grosse Irrihümer zu begehen; indessen konnten

lie Verfasser nicht umhin, einige allgemeine und constante Be
ziehungen aus dem Verhalten dieser Körper hervorzuheben.

In dem Alloxan hat man einen Körper kennen gelernt, welcher, mit Schwefelwasserstoff und reducirenden Mitteln zusammengebracht, in einen anderen, in Alloxantin, verwandelt wird, in dem sich der Wasserstoff des Schwefelwasserstoffs wieder findet. Diese Verwandlung kann vor sich gegangen sein auch eine partielle Desoxydation des Alloxans, indem der Wasserstoff mit einem Theile des Sauerstoffs desselben Wasser bildete, welches damit verbunden blieb, oder das Alloxantin ist ine Verbindung von Alloxan mit Wasserstoff. Wenn man aber wicht diese Erscheinungen allein, sondern das Verhalten aller Producte ins Auge fasst, so lässt sich die letztere Ansicht kaum est balten, so vieles Licht sie auch über andere organische Substanzen, wie z. B. über den Indigo, verbreiten würde, im Falle sie sich begründen liesse.

In allen diesen Verbindungen lässt sich pur eine einzige des unveränderlich verfolgen, und diess ist der hypothetische Körper, den man mit Harnstoff verbunden in der Harnsäure vorwussetzen kann. Es ist diess die Verbindung C₈ N₄ O₄. Mit den nun beschriebenen Körpern steht dieselbe in folgendem Zuwammenhange:

Die Harnsäure ist
$$C_8$$
 N_4 O_4 + Harnstoff $(C_2$ N_4 H_8 O_2).

Bei der Verwaudlung der Harnsäure in Alloxan treten 1 Alome Sauerstoff an C_8 N_4 O_4 und die neue Oxydationsstuff vereinigt sich mit 4 At. Wasser oder dessen Elementen.

$$C_8 \ N_4 \ O_2$$
 + 4 H₂ O = Alloxan C₈ N₄ H₈ O₁₀.

Bei der Umwandlung des Alloxans in Alloxantin wird die Hälfte des neu hinzugetretenen Sauerstoffs durch reducirend Mittel entzogen, das Alloxantin ist:

$$C_8 N_4 O_4 + 5 H_2 0 = C_8 N_4 H_{10} O_{10}$$

Durch fernere Einwirkung des Schwefelwasserstoffs auf Alloxantin wird diesem aller neu aufgenommene Sauerstoff entzogen; das dialursaure Ammoniak ist:

$$\begin{bmatrix} C_8 & N_4 & O_4 \\ O_4 & H_8 \end{bmatrix} + N_2 H_6.$$

Ausdrücklich aber wird bemerkt, dass in den aufgestelltet Formeln nicht alles Wasser in der Form von Wasser vorhanden gedacht werde; das Alloxantin z. B. verliert bei etwa + 300° über 15 Proc. Wasser, was ziemlich gut 3 Atomen entspricht, aber mehr lässt sich ohne Zersetzung nicht daraut entfernen; diese Formeln sind daber nur gewählt, um die Bildungsweisen entwickeln zu können. Vorläufig soll nur nachgewiesen werden, dass Alloxantin und Dialursäure keine Wasserstoffverbindungen sind, was namentlich aus dem Verhalter der schwesligen Säure zu Alloxan bervorzugehen scheint.

Die neue Saure, die hierhei entsteht, enthält im wasserhaltigen Zustande die Elemente von Allexan, schwesliger Saurt und Ammoniak.

Für sich bis zum Sieden erhitzt, zerfällt diese Säure in freie Schwefelsäure, in Wasser und in einen neuen Körper, das Uramil. Es ist keinem Zweifel unterworfen, dass die Schwefelsäure erst in dem Moment der Zersetzung gebildet werde, dass also erst dann der Körper C₈ O₄ N₄ die aufgenommesen

Kalibydrat, so findet man in der Masse nachber nicht weselsäure, sondern schweslige Säure, und selenige Säure vom Ammeniaksalze zu Selen reducirt, zum Beweise, dass schweslige Säure als solche, und nicht als Schweselsäure vorhanden war.

Die Zersetzung der Thionursäure im Sieden beruht also af, dass die Reduction der Verbindung C_8 N_4 O_6 zu C_8 O_4 in der hüheren Temperatur und plötzlich vor sich geht, der reducirte Körper scheidet sich, in Verbindung mit Amak und Wasser, als Uramil krystallinisch aus:

 $\begin{bmatrix}
N_4 & O_4 \\
N_2 & H_6 & Ammoniak \\
O_3 & H_4 & Wasser
\end{bmatrix}$ Uramit = $\dot{C}_8 N_6 H_{10} O_6$.

Dieser Körper ist noch darum von grosser Merkwürdigkeit, er, wie man sieht, Harnsäure repräsentirt, worin der Harndurch Ammoniak und Wasser substituirt ist. Dieser Anentspricht sein ganzes Verbalten und namentlich bietet entspricht sein ganzes Verbalten und namentlich bietet Zersetzungsweise mit concentrirter Salpetersäure eine intige Controle für diese Zusammensetzung dar. Er wird urch augenblicklich zersetzt, es entwickelt sich keine Kohnure, sondern nur Stickoxydgas mit salpetriger Säure, und die nigkeit erstarrt zu einer Masse von reinem krystallinischen van, gemengt mit einer Auflösung von salpetersaurem Amnak. Würde es gelingen, in dem Uramil das Ammoniak in besaures Salz, nämlich in Harnstoff, zu verwandeln, so würde künstlich Harnsäure hervorbringen können.

Wie man sieht, besitzen die beschriebenen Producte einen chans eigenthümlichen Charakter, sie sind mit keinen besten vollkommen vergleichbar, sie sind Typen einer besonen Classe, ausgezeichnet durch die mannigfaltigen Metamorsen, die sie besonders in Berührung mit Basen erleiden. Der einandersetzung dieser Umwandlungen aber muss die Beschung noch zweier anderer Zersetzungsproducte der Harne vorangehen, die in dem Folgenden beschrieben werden

(Fertsetzung folgt.)

LXXII.

Ueber das wasserfreie kohlensaure Ammoniak.

Von

B. Rose *).

Unter den Verbindungen der Kohlensäure mit dem Ammeniak kann nur die neutrale im wasserfreien Zustand erhaltwerden. Man stellt sie dar, wie diess schon vor langer Zustanden Lussac gezeigt hat, indem man trocknes Kohlensäureg mit trocknem Ammoniakgas zusammenbringt, und in welche Verhältniss diess auch geschieht, so verbinden sich immer 2 Vodes letztern mit 1 Vol. des Kohlensäuregases. Die Verblodungeschieht nur langsam; das Product ist krystallinisch, besonderwenn es bei niedriger Temperatur bereitet worden ist. Wennicht jede Spur von Feuchtigkeit bei der Bereitung vermiede worden ist, so enthält das neutrale Salz eine Einmengung wanderthalbfach kohlensaurem Ammoniak.

In Wasser löst sich die neutrale Verbindung ohne Zersetzung auf; aber es ist unmöglich, sie auf irgend eine Weisens ihrer Auflösung wieder im neutralen Zustande zu erhaltet Dabingegen kann sie, ohne sich in ihrer Zusammensetzung zu verändern, sublimirt werden. Bei ihrer Verflüchtigung verbreitet sie einen Geruch wie reines Ammoniak; dieser Geruch ihrer Verbindung eigenthümlich und rührt nicht von einer Zersetzung her.

Die Ausseng des neutralen wasserfreien kohlensaur Ammoniaks unterscheidet sich von der der andern Verbindung der Kohlensäure mit dem Ammoniak dadurch, dass der Kohlensäuregehalt derselben vollständig durch Auslüsungen von Bary erde- und Kalkerdesalzen gefällt wird, während diess bekanntlicherst bei einem Zusatze von Ammoniak der Fall ist, wenn der gewöhnliche Sesquicarbonat oder das Bicarbonat des Ammoniaks durch jene Salze zersetzt wird. Uebrigens wird sowol der Ammoniak- als auch der Kohlensäuregehalt in diesem was

^{*)} Aus den Berichten der Berliner Akademie der Wissen schaften etc.

II. Rose, üb. d. wasserfreie kohlensaure Ammoniak. 401

meien Salze durch dieselben Reagentien quantitativ abgeschiem, wie diese bei den Außesungen der andern wasserbaltigen
hlensauren Ammoniaksalze der Fall ist. Es verhält sich also i
wasserfreie kohlensaure Ammoniak in dieser Hipsicht anders
die andern beiden wasserfreien Ammoniaksalze, welche wir
pau kennen, das wasserfreie schwefelsaure und das wasserie schweflichtsaure Ammoniak, deren Bestandtheile nicht durch
eselben Reagentien wie die der entsprechenden wasserhaltigen
ze abgeschieden werden können.

Die wichtigsten Unterschiede zwischen der wasserfreien stralen und den wasserhaltigen sauren kohlensauren Ammokverbindungen rühren von dem Mangel an Wasser im ergen Salze her. Wird dasselbe in der Kälte einer Atmosphäre trocknem Chlorwasserstoffgas ausgesetzt, so findet keine owirkung statt; wird indessen die Verbindung an einer Stelle auf einen Augenblick erhitzt, so theilt sich die Erhitzung selbst der ganzen Masse mit, und es bildet sich, natürlich ne Wasserentwicklung, Chlorwasserstoff – Ammoniak. — Das wöhnliche Sesquicarbonat des Ammoniaks wird schon in der alte unter Erwärmung und unter sichtlicher Abscheidung von lasser durch trocknes Chlorwasserstoffgas in Chlorwasserstoff—moniak verwandelt.

Durch trocknes Chlorgas wird die wasserfreie Verbindung gram, ohne Bildung von Chlorstickstoff in Chlorwasserstoffamoniak verwandelt, während beim Sesquicarbonat diess unter betlicher Absonderung von Wasser geschieht.

Trocknes schweslichtsaures Gas zersetzt das wasserfreie entrale kohlensaure Ammoniak durch geringe Erbitzung vollindig in wasserfreies schweslichtsaures Ammoniak, welches in als ein braungelbes Sublimat an die kälteren Stellen des oparats ansetzt. Das Sesquicarbonat wird zum Theil ebenfails reb trocknes schweslichtsaures Gas in wasserfreies braungel, zum Theil indessen in wasserhaltiges weisses schweslichteres Ammoniak verwandelt.

Durch trocknes Schweselwasserstoffgas wird aus dem neuden kohlensauren Ammoniak nut durch Erhitzung, ohne Abderung von Wasser, Schweselwasserstoff-Ammoniak gebildet. Is Sesquicarbonat widersteht der Einwirkung des Schweselisserstoffgases mehr, und nur ein kleiner Theil zersetzt sich Journ f. prakt. Chemie, XIV. 7. 409 H. Rose, üb. d. Verhalt. d. Chlors z. Schwefelmetalle.

beim Erhitzen, unter Absonderung von Wasser, in Schwefel-wasserstoff-Ammoniak.

Die Dämpfe der wasserfreien Schwefelsäure zersetzen dat wasserfreie kohlensaure Ammoniak und verwandeln es in wasserfreies schwefelsaures Ammoniak, während die Kohlensäure ohne Brausen entweicht. — Werden hingegen die Dampfe det wasserfreien Schwefelsäure auf gepulvertes Sesquicarbonat von Ammoniak geleitet, so wird Kohlensäure unter Brausen entwickelt, selbst wenn das Salz durch eine Frostmischung kallerhalten wird, und es bildet sich gewöhnliches wasserhaltige schwefelsaures Ammoniak.

Bereitet man das wasserfreie kohlensaure Ammoniak durch onmittelbare Mengung von Ammoniak und Kohlensäuregna, et erhält man eine geringe Ausbeute, da beide Gasarten sich sehr langsam mit einander verbinden. Es ist indessen möglich, sich das neutrale Salz aus dem käuslichen anderthalbfach kohlensauren Ammoniak zu bereiten und dadurch grössere Mengen

LXXIII.

Ueber das Verhalten des Chlors zu Schwefelmetallen und über eine der schweflichten Säure entsprechende Chlorverbindung des Schwefels.

Von

H. Ross *).

Wenn man Zienchlorid und Titanchlorid mit Chlorschweft vermischt, so entstehen im Gemische in der Kälte Krystalle von gelber Farbe, welche im Sommer verschwinden.

Es ist unmöglich, diese Krystalle, auf diese Weise erzeugigenz rein zu erhalten, besonders da sie sorgfältig gegen der Zutritt der Luft geschützt werden müssen. Rein erhält mat sie, wenn man trocknes Chlorgas über Zinnsulfid (Sn S₂) und Titansulfid (Ti S₂) leitet, wodurch diese Schwefelmetalle gant vollständig in eine feste Masse verwandelt werden.

^{*)} Aus den Berichten der Berliner Akademie der Wissenschaften etc

ne d. schwff. S. entspr. Chlorverb. d. Schwefels. 403

Leitet man Chlorgas auf Zinnsulfid, so zerfliest dasselbe et zu einer braungelben Flüssigkeit, welche durch mehr ageleitetes Chlorgas ganz zu gelben Krystallen erstarrt, man oft von der Grösse einiger Linien erhalten kannder Luft stossen diese Krystalle einen starken weissen pf aus, stärker als Zinnchlorid allein. Sie ziehen leicht ohtigkeit an und zerfliessen. Mit Wasser geben sie eine nicht trübe Auflösung, welche Lackmuspapier rötbet und nach er Zeit anfängt nach schweflichter Säure zu riechen. Das Ansehen der Flüssigkeit rührt von sich ausscheidendem wefel her. Durch Schwefelwasserstoffgas wird aus der Auflegelbes Zinnsulfid (Sn S2) ausgeschieden, und die vom derschlage getrennte Flüssigkeit giebt mit Chlorbaryum einen füren unlöslichen Niederschlag von schwefelsaurer Baryterde.

Wird die trübe Auflösung der gelben Krystalle mit einer ösung von salpetersaurem Silberoxyd vermischt, so entsteht dicker käsiger Niederschlag von Chlorsilber, der indessen einiger Zeit anfängt sich zu bräunen und endlich, besonteicht durchs Erbitzen, schwarz wird, doch nicht ganz kommen, weil er mit einer grossen Menge von weissem reilber gemengt ist.

Diese Versuche zeigen, dass in den Krystallen das Zinn Zinnehlorid enthalten ist, und dass der Schwefel mit Chlor einem Chlorschwefel verbunden ist, welcher hei seiner Zerung durch Wasser in Chlorwasserstoffsäure, in Schwefelre und in unterschweslichte Säure zerfällt, welche durch
ere Einwirkung des Wassers auf die bekannte Weise in
wefel und in schweslichte Säure zersetzt wird.

Leitet man Chlorgas über schwarzes Zinnsulfuret (Sn S), sersiesst auch dieses im Anfange zu einer braunen Flüssigaus welcher sich durch fernere Behandlung mit Chlorgas gelben Krystalle absetzen. Während aber bei der Behanddes Zinnsulfids (Sn S2) dasselbe sich vollständig in diese stalle verwandelt, so bleibt nach Behandlung des Zinnsulfumit Chlorgas eine farblose Flüssigkeit über den Krystallen wimmen, welche durch fernere Behandlung mit Chlorgas nicht indert wird. Diese ist reines Zinnchlorid, Sn Cl2. Dieser zuch zeigt, dass in den gelben Krystallen das Zinn mit dem

484 H. Bose, üb. d. Verhalt. d. Chlors z. Schwefelmetaile

Schwefel noch in demselben Verhältniss enthalten ist, wie in Zinnsulfid, Sn Sa.

Werden die gelben Krystalle in verdünnte Salpetersäusgebracht, so lösen sie sich vollständig unter Entwicklung pomeranzengelber Dämpfe von salpetrichter Säure auf, ohne das sich Zinnoxyd ausscheidet. Die Auflösung enthält ausser Chlorwasserstoffsäure noch Schwefelsäure. Durch rauchende Salpetersäusverwandelt sich die Substanz in eine dicke welsse Masse, die sich in Wasser ohne Abscheldung von Zinnoxyd vollständig auflör

Die Resultate mehrerer Analysen stimmen darin übereldass die gelben Krystalle aus 1 Atom Zinn, 12 Atomen Chlorod 2 Atomen Schwefel bestehen. Da das Zinn als Zinnchlorid Sr Cl₂, darin enthalten ist, so ist der Schwefel mit 8 Atome Chlor zu einem der schweflichten Säure analog zusammenge setzten Schwefelchlorid S Cl₂ verbunden, das in isolirter Formaicht dargestellt werden kann. Die Zusammensetzung der geben Krystalle entspricht also der chemischen Formel Sn Cl₂ * 2 S Cl₂.

Die wichtigste Eigenschaft dieses neuen Schwefelchloride bet die, bei einer Behandlung mit Wasser nicht Chlorwasser stoffsäure und schweflichte Säure zu bilden, sondern durch das selbe in Chlorwasserstoffsäure, Schwefelsäure und in unterschweflichte Säure zu zerfallen.

Mit trocknem Ammoniakgas bilden die gelben Krystalle ein gelbbraune Masse, welche, mit Wasser behandelt, Zinnoxyl vollständig, mit Schwefel gemengt, ungelöst zurücklässt, und schwefelsaures, unterschweflichtsaures und Chlorwasserstoff-Ammoniak auflöst.

Leitet wan Chlorgas über Titansulfid (Ti S₂), so zerfliest dasselbe zuerst zu einer gelben Flüssigkeit, welche durch mehr hinzugeleitetes Chlorgas zu einem festen hellgelben Körper er starrt, der indessen keine krystallinische Structur bat. An der Luft stösst er einen starken weissen Dampf aus, zieht seht schnell Feuchtigkeit aus derselben an und zerfliesst. Mit Wasser behandelt, zerfällt er in Titansäure, Chlorwasserstoffsäure Behwefelsäure und unterschweßichte Säure. Gegen Salpetersäure verhält er sich ähnlich wie die Zinnverbindung; er wirt unter Entwickelung pomeranzengelber Dämpfe ganz von ih aufgelöst, ohne dass sich Titansäure abscheidet.

ine d. schwif. S. entspr. Chlorverb. d. Schwefels. 405

Bei den Analysen zeigte sich der gelbe Körper bei veriedenen Bereitungen verschieden zusammengesetzt. Er beit aus Titanchlorid Ti Cl₂ und Schwefelchlorid S Cl₂, aber
bedeutender Theil von letzterem kann sich aus ihm, aber
it unzersetzt, durch gelinden Erwärmen verfüchtigen, ohne
er flüchtig wird.

Wird Chlorgas über Schweselantimon (Sb S3) geleitet, so dasselbe in der Kälte im sesten oder auch im gepulverten tande nicht angegrissen. Wird indessen dasselbe an irgend Stelle nur höchst gelinde erhitzt, so fängt das Chlor an eich einzuwirken und verwandelt das Schweselantimon zuin eine braune Flüssigkeit, welche durch sernere Kinwirgen des Chlors zu einer sast pulversörmigen beinabe ganz sen Masse sich umändert. Wird diese etwas stärker ersen Masse sich umändert. Die Schweselung von Antimon-Schweselchlorid ganz frei von eingemengtem Antimonohlo-zu erhalten. Die Analyse zeigte indessen, dass die Zuzensetzung der weissen Masse durch die chemische Formol Cl₅ + 3S Cl₂ ausgedrückt werden könne.

Kein Schwefehnetall wird so leicht vom Chlorgas wie das wefelarsenik (As S₃) angegriffen. In ganzen Stücken der virkung jenes Gases ausgesetzt, zersliesst es nach kurzer zu einer braunen Flüssigkeit, welche indessen durch mehr ageleitetes Chlorgas sich nicht weiter verändert. Sie entnicht das Schwefelchlorid S Cl₃, sondern ihre Verbindung durch die ohemische Formel As Cl₃ + 3S Cl versinnlicht ten.

Wird Schwefelselen der Einwirkung den Chlorgases auszt, so bildet sich Selenchlorid (Se Cl₂), gemengt mit eschwefel, der durch eine sehr gelinde Hitze vollständig Selenchlorid abgetrieben werden kann, so dass dieses ganz zurückbleibt.

Man könnte vielleicht glauben, dass die beschriebenen indungen eines neuen Schwefelchlorids (S Cl₂) mit Chlor-lien wie wahre Chlorsalze (analog den Sauerstoff- und Schwefelsalzen) betrachtet werden könnten, da es einleuchlist, dass das Schwefelchlorid offenbar welt besser mit

496 H. Rose, üb. d. Verhalt, d. Chiers z. Schwefelmetalled

Chlormetallen Chloreaize bilden könnte, als die Chloride des Quecksilbers, des Goldes, des Plaltins und ähnlicher Metalle mil denselben, welche Verbindungen v. Bonsdorff als wahr Chlorsalze betrachtet. Man muss indessen diese Ansicht se gleich aufgeben, wenn man bedenkt, dass das Schwefeichlorif S Cla sich nur mit solchen Chlormetallen verbinden kann, dere entsprechend zusammengesetzte Oxyde Säuren bilden, wie die dem Zinnoxyd, der Titansaure und der Antimonsaure auslogen Chloride. Mit Chlormetallen, deren entsprechend zusami mengesetzte Oxyde starke Basen bilden, wie die Chlorverbindungen des Bleies, des Silbers, des Kupfers, des Mangans, de Nickels etc. kann das Schwefelchlorid sich nicht verbinden wenigstens kann es in Verbindung mit diesen Chlormetalle nicht dargestellt werden, wenn man die entsprechenden Schwei folverbindungen mit Chlorgas behandelt. Schwefelblei, Schwefelkopfer und die Schwefelverbindungen der übrigen so ebe erwähnten Metalle werden durch Chlorgas in der Kälte 📶 nicht zersetzt, und bei anbaltender Hitze äusserst langsam mi pavoliständig, und dann bildet sich Chlormetall, das zurückbleik und Chlorschwefel, der abdestillirt, während Zinn - und Titatsulfid, so wie die Schwefelverbindungen des Arseniks in de Kälte schon vollständig zersetzt werden, und Schwefelanting schon bei einer ausserst geringen Hitze,

Die Verbindungen des Schwefelchlorids mit flüchtige Chlormetailen können, wenn man sie oxydirten Verbindunger analog betrachten will, am füglichsten mit den Doppelsäuret verglichen werden, welche die, jenen flüchtigen Chlormetaile analoge Oxyde mit stärkeren Säuren bilden. Es ist bekanst dass Zinnoxyd, Titansäure und Antimonsäure mit stärkeren Säuren Verbindungen nach bestimmten Verhältnissen bilden, de zum Theil im Wasser unlöslich sind.

Das Schwefelchlorid S Cl₂ hat in seinen Eigenschaften schwiel Achulichkeit mit dem Chlorschwefel, welcher durch und mittelbare Behandlung von Schwefel mit Chlor entsteht. In dem meisten Lehrbüchern der Chemie wird angegeben, dass bei dem Zersetzung des Chlorschwefels Chlorwasserstoffsäure und unterschweflichte Säure entstehe, während sich Schwefel auf scheide, und dass die unterschweflichte Säure darauf in Schwefel und in schweflichte Säure zerfalle. Aber schon vor lie

. eine d. schwil, S. entspr. Chlorverb. d. Schwefels. 407

gerer Zeit gaben Buchholz und Bertholiet an, dass unter den Zersetzungsproducten des Chiorschwefels durch Wasser sich diese Säure immer, wenn Chlorschwefel, von welcher Zusammensetzung er auch sein mag, durch Wasser zersetzt wird. Der Chlorschwefel zerfällt also durch Wasser in Chlorwasserstoff-äure, in Schwefelsäure und in unterschweflichte Säure, und wenn diese sich ferner in schweflichte Säure und in Schwefel zersetzt, so scheidet sich mit letzterem noch der Schwefel aus, welchen der Chlorschwefel aufgelöst enthält.

Aber dieselben Eigenschaften, in Chlorwasserstoffsäure, in Schwefelsäure und in unterschweslichte Säure durch Wasser zu verfallen, besitzt auch das Schwefelchlorid S Cl₂ in seiner Verbindung mit Zinn-, Titan- und Antimonchlorid. Ka ist daher wahrscheinlich, dass der Chlorschwefel, wie er durch Einwirkung des Chlors auf Schwefel entsteht, dieses Schwefelchlorid enthält. Aber nur in Verbindung mit den höchsten Chloriden deiger Metalle kann der Schwefel so viel Chlor aufnehmen, um das der schweslichten Säure entsprechende Chlorid S Cl₂ su bilden. Wahrscheinlich kann dieses Schwefelchlorid im reinen Zustand nicht existiren, sondern nur in Verbindung mit Jenen Chloriden oder mit Schwefel, den es in allen Verhältnisen aufzulösen vermag.

Von allen Auflösungen des Schwefels im Schwefelchlorid scheint die die grösste Beständigkeit zu haben, in welcher Behwefel und Chlor zu gleichen Atomen (8 + Cl) verbanden sind, und welche von einem Chlorschwefel, der noch mehr Schwefel enthält, abdestillirt werden kann. Dieses Destillat ist wenigstens der einzige Chlorschwefel, der immer von gleicher Zusammensetzung ist. Nimmt man an, dass dieser Chlorschwefel eine bestimmte chemische Verbindung sel, so ware nach obiger Ansicht die chemische Formel für dieselbe nicht S Cl, sondern S Cl, + 3S.

Es gelingt nicht, oder wenigstens vielleicht nur zufällig, ine beständige Verbindung von Chlor und Schwefel durch unmittelbare Einwickung beider auf einander zu erhalten, die der Formel S + Ci entspräche. Ein solcher Chlorschwefel kann indessen, wie schon oben angeführt wurde, mit Arsenikchlorür, is Ci, verbunden erhalten werden. Nimmt man an, iss auch

408 H. Rose, üb. d. Verh. d. Chlors z. Schwefelmetallen etc.

steser Chlorschwefel eine bestimmte chemische Verbindung se so wäre die chemische Formei für denselben S Cl₂ + S, un für die oben erwähnte Verbindung von demselben mit Arsenik chlordr 2 As Cl₃ + 3 (S Cl₂ + S). — Offenbar giebt de Schwefelarsenik mit dem Chlor aus dem Grunde nicht analog Verbindungen wie Schwefelzinn, Schwefeltitan und Schwefel antimon, weil das Schwefelchlorid S Cl₃ sich nur mit de höchsten Chlorverbindungen von Metallen zu verbinden schein Vom Arsenik existirt indessen keine der Arseniksäure analog Chlorverbindung As Cl₅.

Das Schweselchlorid S Cl₂ ist der schweslichten Säun analog zusammengesetzt. Mit der schweslichten Säure in der gewöhnlichen schweslichtsauren Balzen hat es zwar keine Analogie, wohl aber mit der schweslichten Säure, welche im war serfreien schweslichtsauren Ammoniak enthalten ist. Bekanntlich zerfällt auch diese wie das Schweselchlorid bei der Behandlung mit Wasser in Schweselsäure und in anterschweslichte Säure,

Herr Forch hammer (Comptes rendus der Pariser Akademie, 2tes Semester 1837, S. 395) hat zu beweisen gesucht dass das wasserfreie schwesiichtsnure Ammoniak aus gewöhntlichem wasserhaltigem schweselsaurem Ammoniak und eines Schweselamid bestände, das bei einer Behandlung mit Wasserbasisch unterschweslichtsaures Ammoniak bilde. Er behaupte ferner, dass beide sich unabhängig von einander, Ersteres mit weisser, letzteres mit oraniengelber Farbe absetzten und das die Aussaung alkalisch reagure. Nach ihm bilden sich aus Atomen des wasserfreien schweslichtsauren Ammoniaks 1 Atom wasserhaltiges schweselsaures Ammoniak und 1 Atom Schweselsmid, 2 (NH₃ + S) = (NH₃ S + H) + NH₄ S.

Wenn indessen bei der Verbindung des Ammoniak - unschweslichtsauren Gases Feuchtigkeit vermieden wird, so ist eunmöglich, die Entstehung eines weissen Körpers zu bemerkentes bildet sich nur eine gelbe Substanz, die wegen ihrer krystallinischen Structur eine bestimmte Zusammensetzung habet muss. Die Existenz von einem Amid in der Verbindung ist aber um so weniger anzunehmen, als es möglich ist, die schweflichte Säure des wasserfreien schweslichtsauren Ammoniake ans Kali überzutragen, in welcher Verbindung mit Kali sie noch unter gewissen Umständen ihre von gewöhnlicher schweslichter

v. Kobell, über d. hystatische u. hapl. Eisenerz. 409

Bäure verschiedene Eigenschaft, in Schweselsäure und in unberschweslichte Säure zu zersallen, beibehalten kann.

Nach neueren Untersuchungen verbindet sich ferner die paförmige schweslichte Säure mit dem Ammoniakgase nur zu zeichen Volumen, so dass die Verbindung wie zweisach schwes- ichtsaures Ammoniak anzusehen ist, welches, wenn man in demselben ein Schweselamid annehmen wollte, nicht wasserhaliges schweselsaures Ammoniak, sondern nur Schweselsäurehy- rat enthalten kann, denn $N H_3 + 2\ddot{S} = \ddot{S} \dot{H} + N H_2 S$. ine solche Verbindung kann indessen bei der Auslösung in Vasser nicht alkalisch reagiren, was auch nicht der Fall ist.

Die grosse Analogie endlich, welche zwischen der schwelchten Säure im wasserfreien schweslichtsauren Ammoniak und
em ihm entsprechenden Schweselchlorid stattsindet, muss noch
iehr dazu beitragen, das hypothetische Amid des Herrn
'orchhammer nicht anzunehmer.

LXXIV.

Ueber das hystatische und haplotype Eisenerz.

Von

F. v. Kobell *).

Das Titaneisen von Tvedestrand in Norwegen hat Breithaupt als eine eigene Species unter dem Namen hystatisches
Eisenerz aufgestellt. Er giebt folgende physikalische Charakeristik an: Halbmetallischer Glanz. Farbe dunkel eisenschwarz.
Strich schwarz. Stammform: Rhomboëder von 86° 10′. Spalthar basisch, zuweilen in schalige Zusammensetzung übergehend,
nuch primitiv rhomboëdrisch, undeutlich und schwierig zu erhalten. Bruch muschlig — uneben. Härte 8 (nach Mohs's Scala
b). Spec. Gewicht = 5,0. Stark magnetisch.

Dieses Eisenerz besteht nach einer ältern Analyse von H. Rose aus: Titansäure 48,95, Eisenoxydul 51,05. Mosan-ler hat wahrscheinlich das nämliche analysirt und gefunden:

*) Aus den gelehrten Anzeigen, herausgegeben von Mitgliedern | er königl. Bairischen Akademie der Wissenschaften 1838, No. 25.

410 v. Kobell, über d. hystatische u. hapl. Eisenen

Titansaure 24,19, Eisenoxyd 58,01, Eisenoxydul 19,91, Kiesterde 1,17, Talkerde 0,68 und Kalkerde 0,33.

Mit dieser Species vereinigt Breithaupt den Eisenglass aus der Schweiz, welcher unter dem Namen Eisenrobekannt ist.

Da ich überzeugt bin, dass man bei Verbindungen, wie iches Titaneisens, ohne Beihülfe der Chemie mit Sicherheit et Species kaum zu bestimmen im Stande ist, indem diese Verbindungen alle isomorph und überhaupt physikalisch sehr äben sind, und da von der Schweizer Eisenrose bis jetzt noch keine Analyse vorhanden war, so unternahm ich eine solch und befolgte dabei die Methode, welche ich zuerst bei in Analyse des Menakans von Egersund anwendete.

chem Kolben in concentricter Salzsäure aufgelöst. Die Auflösung erfolgte his auf Ausscheidung einer geringen Menge eines weissen flockigen Pulvers vollkommen. Die Flüssigke wurde etwas eingedampft, dann mit der nöthigen Menge Wasser verdünnt, wobei keine Fällung stattfand, und mit kohlet saurem Kalke, Eisenoxyd und Titansäure gefällt. a. Der Niederschlag wurde mit ausgekochtem Wasser unter den gehörige Cautelen ausgewaschen und filtrict. Die durchgelaufene Flüsigkeit wurde mit einer Auflösung von Chlorkalk versetzt, eingedampft und dann filtrict. Der Rückstand auf dem Filtra wurde mit Salzsäure aufgelöst und das Eisenoxyd mit Actammoniak gefällt, geglüht, gewogen und als Oxydul berechte Es zeigte sich manganfrei und auch die Filtrate gaben sehwefelwasserstoff-Ammoniak keine Spur von Mangan an.

Der Niederschlag a. wurde in Salzsäure aufgelöst und durch die Auflösung Schwefelwasserstoff geleitet. Nachde sich der Schwefel abgesetzt hatte, wurde er filtrirt und verbraunt, wobei etwas kieselerdehaltige Titansäure zurückblichen (von 30 Gran 1 Gran). Die Flüssigkeit wurde gekocht, iste nicht mehr nach Schwefelwasserstoff roch, und dann in kohlensaurem Kalk die Titansäure gefallt, ausgewaschen, in Salzsäure aufgelöst und mit Aetzammeniak gefällt. Das Letzter geschah zweimal, um keinen Kalk im Niederschlage zu erhalten. Die Titansäure enthielt eine Spur von Eisenoxyd.

v. Kobell, üb. d. hystatische u. hapl. Eisenerz. 411

Kin besonderer Versuch zeigte die Abwesenheit von Thonerde, Talk – und Kalkerde.

Auf diese Weise wurden für 100 Thle, erhalten:

Titansäure 19,67

Eisenoxydul 4,84

Eisenoxyd 82,49

100,00.

Wenn man aber die etwas Kieselerde enthaltende Titansäure, welche sich gleich Anfangs ausschied und beim Verbrennen des Schwefels erhalten wurde, als von Einmengung herrührend abzieht, so ist die Zusammensetzung:

Titansäure 9,66 ,, 3,83

Kisenoxydul 5,01 ,, 1,14.

Eisenoxyd 85,33

100,00.

Man sieht hieraus, dass dieses Mineral eine ganz andere Verbindung ist, als das Titanelsen von Tvedestrand. Man hat angenommen, dass Fe Ti und Fe isomorph und vicarirend seien und dass sich damit erkläre, warum sie in so sehr verschiedenen, scheinbar ganz gesetzlosen Verhältnissen mit einander Auch ist das Verhältniss von Fe und Ti im Tivorkommen. taneisen von Arendal, im Ilmenit, Menakan und Titaneisen von Aschaffenburg nahezu der Formel Fe Ti entsprechend. Im Kibdelophon dagegen ist, ungeachtet des Isomorphismus, das Verhältniss von Titansäure und Eisenoxydul nahezu der Formel Fe. Ti, entsprechend, und in der Eisenrose scheint, wenn man die gegebene Correction zulässig findet, ein ähnliches Verhältniss zu bestehen. Wie dieses mit dem Isomorphismus von Rotheisenerz zusammenhängt, ist zur Zeit nicht erklärt; so viel ist aber gewiss, dass die sogenannte Eisenrose ein von den bekannten Arten von Titaneisen specifisch verschiedenes Mineral ist, indem es sich von den einen durch die Mischung, von andern, wie vom Trappischen Eisenerz, durch die Krystallisation ' unterscheidet.

Will man daher dieses Mineral nicht mit dem Rotheisenerz vereinigen, was wohl die meisten Mineralogen des schwarzen Strichpulvers wegen anstössig finden würden, so muss es als eine eigene Species aufgestellt werden. Vorläufig schlage

418 v. Kebell, öb. d. Titangehalt d. Achmit's.

ich dafür den Namen Basanomelan vor, welcher sich meden Strich, als das am leichtesten aufündbare Unterscheidungs-Kennzeichen vom Rotheisenerz, bezieht. (Von βασανος Ριοbierstein und μέλας schwarz).

Im Zusammenhang damit babe ich auch das haplotype Elsenerz Breithaupt's untersucht, welches mit Rutil deutlich verwachsen und oft innig gemengt vorkommt. Ich fand es zusammengesetzt aus:

Titansäure 10,0
Risenoxyd 88,5
Manganoxydul 1,5
100,0.

Die Analyse wurde wie die des verbergehenden Mineralt ausgeführt. Der erste Rückstand von Titansäure, beim Verbreinen des Schwefels erhalten, wog für 30 Gran — 2 Gran also 6,66 pr. Ct. Die aus der Auflösung gefällte Titansäurt wog 1 Gran, also 3,33 pr. Ct. Sieht man die zuerst ausgeschiedene Titansäure als von eingemengtem Rutil herrührend an, so wird die Zusammensetzung für 100 Theile:

Titausäure 3,57

Manganoxydul 1,61

Risenoxyd 94,82

100,00.

Diese Mischung, die Abwesenheit des Eisenoxyduls und die physikalische Uebereinstimmung mit dem gewöhnlichen Eisenglanz, bis auf etwas dunklere Strichfarbe, machen es wahrscheinlich, dass dieses Mineral nur eine Varietät des Rotheisenstres sei.

LXXV.

Ueber den Titangehalt des Achmits.

Von

F. v. KOBBLL.

Die Titansäure kann in einer Verbindung leicht entdeckt werden, wenn sie in grösserer Quantität enthalten ist, in seht

paringen Quantitäten dagegen ist ale leicht zu übersehen. Nach er Methode, welche ich für die Analyse der Titanelsenerze przeschlagen und befolgt habe, können auch geringe Mengen moch quantitativ richtig bestimmt werden, und davon habe ich mich neuerdings bei simgen analytischen Versuchen überzeugt. welche ich mit dem Achmit angestellt habe. Dieses Mineral ethält 3,25 p.C. Titansäure, welche von Berzelius nicht anregeben wird. Sie blieb theils beim Anslösen der Kieselerde Kalilauge zurük, theils fand ich sie in dem (thonerdefreien) lisenoxyd, welches icb, wie bei den vorigen Analysen angereben, behandelte. Ich bemerke nebenher, dass der Achmit itaen grossen Theil des Eisens als Oxydul enthält, wenn man mit kohlensaurem Kali aufschließt und die saure Auflösung mit kohlensaurem Kalk fällt *). - Uebrigens hat aller Achit, welchen ich kenne, auf dem Bruche ein so verwittertes Ansehen, dass es zweifelhaft ist, ob die bekannten Krystalle pch ihre normale Mischung besitzen. —

LXXVL

Analyse des Basalles von Grosswallstadt bei Aschaffenburg.

V o m

Freiheren E. V. BIBBA.

Dieser Basalt kommt bei dem bezeichneten Orte unweit sachassenbauer vor. Er wird von buntem Sandsteine bedeckt, releben letztern an einigen Stellen Gänge von Thoneisenstein archsetzen, welche bergmännisch abgebaut werden. Nach dem Ortbeile der dortigen Bergleute hat der Basalt den Sandstein kerelförmig durchbrochen. Ich habe im vorigen Herbste mit H. Or. Sich einer jene Grube besucht, und wir sanden an elner telle, wo der Sandstein vom Basalte berührt wird, sehr schöne telle, wo der Sandstein vom Basalte berührt wird, sehr schöne telle, wo der Sandstein vom Basalte berührt wird, sehr schöne telle, wo der Sandstein vom Basalte berührt wird, sehr schöne telle, wo der Grube scheint, so viel sich aus den Durchschnitten entlehmen lässt, welche durch Steinbrecharbeit zum Behuse des krassenbaues entstanden sind, der Basalt mehr die Form eines lagenden Stabes zu bilden. Dieser Basalt ist sehr sest, von nebenem Bruche, grauschwarz und enthält Krystalle von Augit

^{*)} Vergl. m. Abhandlung üb. den Arfvedsonit. D. J. Bd. XIII. S. S.

and Hornblende nebst Zeolith. Sein spec. Gewicht betrug 2,844 Als 2,000 Grm. des Gesteins im Platintiegel geglüht wurden verlor es 0,070 an Gewicht. Das bierzu augewendete Stücke welches gröblich gepulvert worden war, lag fast drei Monates nachdem es aus der Grube genommen worden war, in der Nähe eines geheizten Stubenofens. Nach mehrtägigem Stehen nach dem Glüben konnte nar eine höchst unbedeutende Gewichtszunahme bemerkt werden, daher der Glühverlust als Wasser in Rechnung gebracht wurde. Die vorher graue Farbe des Steinpulvers wurde durch das Glühen ins Röthliche verändert. Durch das Löthrohr wurden kleine Splitter dieses Basaltes mit Leichtigkeit zu einem schwarzen glänzenden Korne geschmolzen. In Borax wurden kleine Stückchen nicht merklich angegriffen, das Polver des Gesteins aber gab mit Borax eine gelbe Perle, welche nach dem Erkalten heller, fast farblos wurde. Mit dem Magnete konnte nichts ausgezogen werden.

Klaproth bat in Scherer's allgemeinem Journ. f. Chemie, 1801. B. VII. H. 38. p. 144, eine Analyse des Basakes von Hasenberg, unweit Libochowitz, bekannt gemacht, und an demselben Orte geschieht auch p. 151 einer Analyse eines Basakes Erwähnung von Bergmann. Klaproth und Bergmann fanden:

1:

	Klaproth:	Bergmann
Kieselerde	44,50	50
Alaunerde	16,75	XIII
Eisenoxyd	20,00	25
Kalkerde	9,50	8
Bittersalzerde	2,25	2
Braunsteinoxyd	0,12	-000
Natron	2,60	
Wasser	2,00	_
	97.78	100.

C. G. Gmelin fand in Basalten von vier verschiedenen Fundorten, von Stetten im Hegau, von Hohenstoffeln im Hegat, von Sternberg bei Urach und in der Gegend von Wetzlar:

> Kieselerde Titansäure Thonerde Eisenoxydoxydal Eisenoxyd

Manganoxyd Kalkerde Strontianerde Talkerde Natron Kali Wasser.

Die Titansäure ward blos in dem Basalte aus der Gegend n Wetzlar, die Strontianerde blos in jenem von Stetten gefunden.

A. Löwe hat den Basalt von Wickerstein bei Querbach Niederschlesien untersucht und nach der in Pogg. Annal. B. XXVIII. p. 151 bekannt gemachten Analyse gefunden:

Kieselerde	41,18
Thonerde	17,39
Eisenoxydoxydul	5,15
Eisenoxydul	8,18
Kalkerde	11,82
Natron	6,18
Talkerde	6,43
Kali	0,63
Wasser	2,70
	99,66.

Nebst den eben angegebenen Analysen von C. G. Gmelin d Klaproth führt Löwe auch noch eine Analyse von M. ennedy an, welcher Salzsäure im Basalte von Staffa genden hat.

Meyer fand in einem Basalte ohne angegebenen Fundort ur Mineralogie, 1794, B. I. pag. 334.):

Kieselerde	50
Bittererde	21/12
Alaunerde	147/12
Ka lkerd e	84/13
Eisenoxyd	25.

Ich habe bei der Analyse des Basaltes von Grosswallstadt in die von den verschiedenen Chemikern in demselben gefunsen Bestandtheile besondere Rücksicht genommen und eben meine Aufmerksamkeit auf Auffindung von Chrom gewendet, elches nach Walchner's Handbuch der Geognosie, pag. 3, fast nie fehlen soll. Indem ich aber den jetzt allgemein lichen Gang zur Untersuchung gemengter Mineralien einhaug, nämlich die Trennung derselben durch Säure in zwei

welche gelblich gefärbt war. Da die Kieselerde, welch am Ende ähnlicher Analysen als Verunreinigung fast imm hält, sich zuweilen eben so verhält, habe ich die 0,008 als solche in Rechnung gebracht, und diess um so mehr mir frische aus dem Rutil von Aschaffenburg von H. Dr. arer ausgeschiedene Titansäure zu Gebote stand, mit de Gegenproben anstellen konnte und mich durch dieselbed zeugt glaubte, in der fraglichen Substanz keine Titansäumir zu haben.

Der in Säuren lösliche Theil des Basaltes von Gresstadt enthält also als Ganzes berechnet:

Kieselerde	0,2995
Thonerde	0,1385
Eisenoxydoxydul	0,2716
Kalkerde	0,1149
Talkerde	0,0515
Kali	0,0153
Natron	0,0634
Wasser	0,0453
	1,0000.

Der in Säuren unlösliche Theil:

Kleselerde	0,4406
Thonerde	0,2344
Eisenoxydoxydul	0,1898
Kalkerde	0,0923
Talkerde	0,0429
	1,0000.

Ale Ganzes berechnet wurde aber erhalten:

Whendanda	0.0050
Kieselerde	0,3250
Thonerde	0,1575
Eisenoxydoxydul	0,2500
Kalkerde	0,1082
Talkerde	0,0489
Kali	0,0111
Natron	0,0490
Wasser	0,0350
Verlust	0,0153
	1,0000.

In 100 Theilen haben sich ergeben als löstich in = 0,771315, als unlöstich == 0,213345 und Verlust == 0,01

coniak gefallten Kisens 0,419 einer Oxydationsstufe, welche ich der Eisenoxydoxydul angesehen und als solches berechnet habe. Is war dieses Oxyd schwarz, fast gänzlich vom Magnete antehbar und verhielt sich nach der Digestion mit Königswasser de reines Eisenoxyd. Ich erhielt bei dem in Säuren nicht löstichen Theile genau denselben Körper, und erhielt ihn anch, wenn ich der Flüssigkeit, vor der Behandlung mit bernsteinsaurem Amtoniak, einige Salpetersäure zusetzte. Ich habe auch bei dem Säuren unlöslichen Theile das erhaltene Eisen als Oxydoxydul ercehnet.

Die Kalkerde wurde aus der rückständigen Flüssigkeit mit deesaurem Ammoniak gefällt und nach dem Glühen erhalten 279 kohlensaure Kalkerde, = 0,177 reine Kalkerde. Die talkerde und die Alkalien wurden auf die bekannte Art gezennt, nach welcher zuletzt das Kali als Kaliumplatinchlorid, as Natron aus dem Verluste und die Talkerde als schwefelure bestimmt wird. Es ward so erhalten: 0,02218 Kali, 109803 Natron und 0,07942 Talkerde.

Der in Säuren nicht lösliche Theil ward nicht geglüht und rewogen, sondern, nachdem er lufttrocken war, mit dem vierchen Gewichte kohlensauren Natrons geschmolzen und seine Sestandtheile auf dieselbe Art wie bei dem in Sauren löschen Theile ausgeschieden. Es wurde so erhalten 0,185 Kieelerde, 0,100 Thonerde, 0,081 Eisenoxydoxydul, 0,03940 Kalkfrde, 0,01829 Talkerde. Bei der Trennung der Thonerde vom fisenoxyde fand ich jedesmal das Elsenoxyd mit einem kleinen Antheile einer Substanz verunreinigt, welche als schwache Trülang über dem mit bernsteinsaurem Ammoniak gefällten Eisen inftrat, wenn dasselbe längere Zeit stehen blieb. Ward das ge-Milte Eisen sogleich Altrirt und das Filtrat mit kohlensaurem iali gekocht, wurde derselbe Körper erhalten, eben so, wenn Kisen mit Schwefelwasserstoffammoniak als Schwefeleisen refallt, mit Saure gelöst und mit Ammoniak wieder gefällt wurde. ich hielt diesen Korper aufänglich für Manganoxyd, spater für itansiiore. Es wurde stets nur die Menge von 0,003-0,004 Urm. erhalten, wodurch eine Untersuchung sehr erschwert wurde. Bie Substanz war in Säuren gänzlich unaustoslich, gab aber vor em Löthrohre mit Borax und kohlensaurem Natron eine Probe,

20 v. Bibra, Anal. d. bunt. Sandsteins v. Grosswallstadt.

Talkerde und Alkali, sehr geringe Spur.

Um diese Bestandtbeile quantitativ zu scheiden, wurden 1,000 Grm. des Gesteins möglichst fein gepulvert und mit dem vierfachen Gewichte kohlensauren Natrons im Platintiegel anderthalb Stunden geschmolzen, sodann mit Wasser und so viel Chlorwasserstoffsäure behandelt, als zur Lösung und Sättigung des Natront nötbig war. Die Lösung zeigte einige Flocken von Kieselerde, war aber im Uebrigen vollkommen gelungen. Nachdem die Kieselerde durch Abdampfen, Bescuchten mit Chlorwasserstoffsäure und Wiederaustösen in Wasser abgeschieden worden war, wurde ihr Gewicht mit 0,848 bestimmt.

Thonerde und Eisenoxyd, durch Kall getrennt, betrugen 0,051 Thonerde und 0,021 Eisenxyd. Die Kalkerde, mit kohlensaurem Ammoniak gefällt, betrug nach dem Glühen 0,011 kohlensauren Kalk, welches 0,00619 reiner Kalkerde entspricht. Die mit phosphorsaurem Natron erbaltene phosphorsaure Talkerde wog 0,041, entsprechend 0,01503 reiner Talkerde.

Es wurde bierauf eine frische Menge der Substanz nit Chlorwasserstoffsäure behandelt, um das Alkali, von dem sich in der qualitativen Analyse Spuren gezeigt hatten, abzuscheiden. Allein es gelang nicht, eine wäghare Menge zu erhalten. Ich glaube indessen mit Bestimmtheit, Spuren desselben im Sandsteine aufgefunden zu haben. Es wäre demnach bei der Analyse der säuleuförmigen Absonderung des bunten Sandsteine von Grosswallstadt erhalten worden:

Kieselerde	0,8480
Thonerde	0,0510
Eisenoxyd ./ .	0,0210
Kalkerde	0,00619
Talkerde	0,01503
Wasser	0,0510
Spur you Alkali and Verlust	0,00778
•	1,00000.

LXXVIII,

per die schwarze Farbe der Glasmaler und deren Haltbarkeit.

> Vom Freiherrn E. v. Bibba.

Es ist vielfach erörtert worden, dass die Glasmalerei der ra und der neuern Zeit hauptsächlich in zwei Methoden zer-Ber der einen malte man auf eine Tafel von ungefärb-Glase; man belegte die Rückseite des Glases mit farbigen dasen und brachte die Schatten und Umrisse auf der dem Beimuer zugekehrten Seite an. Bei der andern, die zu grös-😘 Arbeiten angewendet wurde, wurden farbige Hüttengläser waucht, welche, in passende Formen zerschnitten und mit verbunden, ebenfalls auf der innern Seite mit Umriss und latten versehen wurden. Die schwarze Farbe, welche bei en Methoden gebraucht wurde, haftet baid mehr, bald wefor fest auf dem Glase, so dass sie bei einigen schon mit dem gernagel abzunehmen ist, während sie bei andern der Feile dem Stahlstifte widersteht. Dieses Festhalten so wie die fislichkeit ist durchaus nicht von dem Alter der Gemälde ingt und man trifft solche aus nehr alter Zeit, bei denen die the sehr gut hält, während sie bei andern, viel später gesten, leicht abgeht. — Ich habe mich seit mehrern Jahren dem Technischen der Glasmalerei beschäftigt, und da ich gleich eine nicht ganz unbedeutende Anzahl älterer und neue-Glasmalereien besitze, habe ich einige Versuche angestellt er das Verhalten der mechanisch nicht abzulösenden schwar-Glasfarbe gegen einige Säuren und Alkalien, so wie über Ursache ihrer Unhalfbarkeit bei mehreren Gemälden.

rhalten der mechanisch nicht abzulösenden schwarzen Farbe gegen Säuren und Alkalien.

Die zu diesen Versuchen angewandten Gläser waren meist nehstücke, welche beim Ausbessern der Gemälde erhalten wur-Leh habe sie nach dem Alter gereiht, welches entweder ich den darauf bestimmt wurde, mit welchen man gewöhnlich Gemälde ohne Jabrzahl in Bezug auf ihr Alter abschätzt, die in Antiquarische gehören und für deren nähere Bezeichnung mithin hier nicht der Ort Ist. — Die Proben wurden in der Art vorgenommen, dass die vermittelst einer Bürste und armen Wassers gereinigten Glasstücke in ein passendes Gefass von Glas oder Porcellan gebracht, der Einwirkung der flüssigen Agentien durch drei Tage bei gewöhnlicher Stubenwärme ausgesetzt, nach Verlauf dieser Zeif herausgenommen, wieder mit Wasser abgespült und vermittelst eines Stahlstiftes auf ihre Haltbarkeit geprüft wurden. Bei Anwendung von Kohlensänre und Schwefelwasserstoffgas wurden die Proben in einer mit Wasser abgesperrten Glasglocke aufgehängt und so durch acht Tage mit dem feuchten Gase in Berührung gelassen. Die Grösseder angewendeten Glasstückehen betrug durchschnittlich einen Quadratzoll. Es waren folgende:

- No. 1) Bruchstück eines Gemäldes aus dem Ende des 14. oder Anfang des 15. Jahrhunderts. Die schwarze Farbe auf hellblauem Glase aufgetragen.
- No. 2) Beiläufig aus der Mitte des 15. Jahrhunderts, auf blauem Glase.
- No. 3) Aus derselben Zeit, aber von einem andern Gemälde, auf weissem Glase.
- No. 4) Mit der Jahrzahl 1503, ebenfalls auf weissem Glase
- No. 5) Ebenfalls Aufang des 16. Jahrhunderts, auf blauem Glase.
- No. 6) Mit der Jahrzahl 1538, auf violettem Glase.
- No. 7) Von einem Gemälde von Christoph Mauerer, Ende. des 16. Jahrhunderts, auf rothem Ueberfangglase.
- No. 8) Von elnem andern Gemälde desselben Meisters, au blauem Glase.
- No. 9) Mit der Jahrzahl 1672, auf weissem Glase.
- No. 10) Mit der Jahrzahl 1826, auf mit Chlorsilber vom Maler selbst gelb gefärbtem Glase.
- No. 11) Mit der Jahrzahl 1830, auf rothem Ueberfangglase.

Als Agentien auf die Haltbarkeit der Farbe wurden gebraucht: Chlorwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure,
Kleesäure, Phosphorsäure, Weinstelnsäure, Blausäure (nach der
preussischen Pharmacopöe bereitet), gasförmige Kohlensäure,

wefelwasserstoffgas, Aetzammoniak, Aetzkali, kohlensauren kohlensaures Natron *).

Als die Gläser, wie oben bemerkt, aus der Probeffüssigkeit mmen waren, zeigten sie folgendes Verhalten:

Chlorwasserstoffsäure.

probe No. 1) Die schwarze Farbe hatte sich fast gänzlich abgelöst; was nicht gelöst war, liess sich leicht mit dem Fingernagel abnehmen.

- 2) Das ganze in die Säure gelegte Glasstückehen hatte sich schon in 24 Stunden vollkommen gelöst und blos Kieselerde in feinen Blättehen zurückgelassen, welche sich mit dem Glasstabe leicht zu Pulver zerreiben liessen.
 - 3) Die schwarze Farbe war sehr angegriffen und liess sich überall leicht ablösen.
- 4) Verhielt sich eben so.
- be, doch war sie stark angegriffen.
- 6) Theilweise war die Farbe so ziemlich erhalten, löste sich aber an manchen Stellen auch wieder leicht ab.
- 7) Die Farbe war stark angegriffen und liess sich überall leicht abnehmen.
 - 8) Verhielt sich eben so.
- 9) Die schwarze Farbe batte sich gänzlich gelüst.
- 10-11) Verhielten sich gleich. Die Farbe war angegriffen und löste sich mit dem Stahlstifte leicht ab.

Schwefelsäure.

Die Farbe haftete bei allen Gläsern fest, mit Ausnahme von 2 und 5, bei welchen Proben sie schwach angegriffen erschien.
No. 2 war die Oberstäche des Glases selbst etwas zerstört.

Salpetersäure.

- 1) War gar nicht angegrissen.
 - 2) Das Glas hatte sich theilweise gelöst, die beiden Seiten und Bruchflächen waren gallertartig und entfärbt; blos die Mitte des Glases hatte noch schwache bläuliche Farbe.
 - (3) War gar nicht angegriffen.
- 4) Die Farhe war, jedoch fast unmerklich, angegriffen.
- *) Die Säuren so wie die alkalischen und Salzlüsungen wurmöglichet concentrirt angewendet. ---

No. 5) Die Farbe war angegriffen, jedoch bedeutend wenige als bei der mit Chlorwasserstoffsäure behandelten Probe.

No. 6) War gar nicht angegriffen.

No. 7 u. 8) Ebenfalls durchaus unverändert.

No. 9) Die Farbe angegriffen, jedoch in geringem Grade.

No. 10 u. 11) Waren gar nicht angegriffen.

Kleesaure, Phosphorsaure, Weinsteinsaure, Blausaure, kohlensaures und Schweselwasserstoffgas, Aetzkali und Ammoniak; kohlensaures Kali und Natron hatten bei keinem der Gläser die schwarze Farbe angegriffen, nur war bei der Anwendung von kohlensaurem Kali die Oberstäche des Glases No. 2 und mithin auch die Farbe etwas angegriffen. —

Es erhellt aus diesen Versuchen, dass die schwarze het der Glasmalerei gebrauchte Farbe, wenn sie auch äusserlichet Eindrücken sehr gut zu widerstehen vermag, dennoch bei alle den zu Proben angewendeten Gläsern der Einwirkung von Chlorwasserstoffsäure durchaus nicht zu widerstehen vermochte; das Salpetersäure ebenfalls auf manche Farbe einen verderblichet Einfluss äussert, dass aber die andern Agentien auf die Farbe durchaus keine Einwirkung ausüben, mit Ausnahme der No. 1, welche durch Schwefelsäure und kohlensaures Kali etwas atgegriffen wurde. Es trug bei dieser Probe aber offenbar mehr die leichte Zersetzbarkeit des Glases selbst die Schuld der Reaction, als die schwarze Farbe. Es scheint sich auch fernet zu ergeben, dass das Alter auf die grössere oder geringere Haltbarkeit der Farbe wenigen Einfluss hat.

Ueber die Ursache des Nichtsesthaltens der schwarzen Farts bei manchen Gemälden, bei welchen dieselbe mechanisch abzunehmen ist.

Die schwarze Farbe wird, wenn sie aufgemalt werden sollmit Tetpentinöl angerieben, bis sie den gehörigen Grad von
Feinheit erreicht hat. Sodann setzt man der Farbe etwas verharztes Terpentinöl zu, welches bewirkt, dass dieselbe besser
auf dem Glase baftet, weil sie klebriger wird, während, wenn
man mit reinem Terpentinöl malt, der folgende Pinselstrich häufig den vorhergehenden aufhebt. Man vermengt die Farbe auch
wehl mit Lavendelöl, welches aber im Ganzen ziemlich unwesentlich ist. Die Glasmaler nannten dieses verbarzte Terpentinöl, Dicköl oder Zachöl und hatten, nebenbel gesagt, sehr lang-

, wierige Bereitungsarten desselben, indem sie Terpentinöl Monate lang in offenen Gefässen hinstellten und zuweilen durch Sonnenoder Ofenwärme den Process der Verharzung zu befördern suchten, welcher bekanntlich durch Sauerstoffaufnahme aus der atmosphärischen Luft stattfindet. Das Product dieser langwierigen Arbeit ist aber stets mit Staub verunreinigt, welchen der Glasmaler besonders fürchten muss. Da das käusliche Terpentinöl aber stets einen mehr oder minder grossen Theil dieses Harzes - schon gebildet enthält, gelangt man in ein paar Stunden zu demselben Resultate, wenn man käusliches Terpentinöl mit Wasser destillirt, wobei das Harz des Oeles, welches ich der Kürze halber ebenfalls Dicköl nennen will, in der Retorte zurückbleibt, und je nachdem man die Operation früher oder später unterbricht, dick - oder dünnslüssiger erhalten werden kann. ist das so erhaltene Dicköl sets staubfrei und man erhält in der Vorlage reines Terpentinöl. So gute Dienste nun das Dicköl beim Malen leistet, indem es eine kräftige und kecke Pinselführung sehr erleichtert, so schädlich wird es, wenn es in zu grosser Menge angewendet wird. Es brennt sich nämlich sodann die Farbe sehr unvollkommen oder gar nicht ein. Man bringt es durch einige Uebung leicht so weit, das richtige Verhältniss in der Mengung der beiden Oele zu treffen, und man kann versichert sein, dass sich die Farbe gut einbrennt, wenn einige Viertelstunden nach dem Malen dieselbe vollkommen trocken erscheint und nirgends mehr Fettglanz zeigt. Ich bin überzeugt, dass das Nichtsesthalten der Farbe bei alten Gemälden keinen andern Grund hat, als dass die alten Künstler theilweise ehenfalls zu viel Dicköl angewendet haben, und diess hauptsächlich aus dem Grunde, weil man gerade bei sehr keck behandelten älteren Gemälden diesen Uebelstand häufiger antrifft als bei solchen, bei welchen eine vorsichtigere, oder wenn man will, ängstlichere Behandlung stattfand. Es haben, was historisch erwiesen ist, viele Künstler sich mit der Glasmalerei beschäftigt, welche alsdann die gemalten Scheiben nicht selbst einbrannten, sondern selbige den Glasern zum Einbrennen übergaben, welche letztere mit dem Technischen der Glasmalerei wohl vertraut und zugleich mit den eigentlichen Glasmalern zünftig waren, wie aus alten Zunftbüchern wohl ersehen werden kann. Da nun den Malern, welche sich nur theilweise mit der Glasmalerei beschäftigten, die technischen Vortheile dieser Kunst wohl nicht so bekannt waren, lässt sich wohl vermuthen, dass sie sich leichter verführen liessen, mehr Dicköl anzuwenden, um kräftiger arbeiten zu können. Dazu kommt noch, dass durch längeres Stehen an der Lust so wie durch öfteres Umarbeiten mis dem Spatel die Farbe leicht klebriger wird als für das Einbrennen dienlich, hat man auch am Anfange nicht zu viel Dickell angewendet. Was aber der Grund dieses Nichtfesthaltens der schwarzen Farbe, wenn sie mit zu vielem Dicköl versetzt ist oder eigen Ausweg dasselbe zu vermeiden betrifft, so weiss man wie ich glaube, weder den ersteren, noch ein sicheres Auskunftsmittel, diesem Missstande auszuweichen. Ob neuere Künstler die Probe gemacht haben, mit Wasser zu malen, in welchem arabisches Gummi aufgelöst worden, weiss ich nicht, und ter denen meiner Bekanntschaft war diess wenigstens nicht der Fall, abor einige kleine Proben, welche ich mit Gummiwasser angestellt habe, fielen ziemlich gut aus. Die Alten trugen theilweise auch mit Gummiwasser auf, und es gelingt vielleicht neueren Künstlern ebenfalls, sich desselben mit Vortheil zu bedie-

In Bezug auf das besprochene eigenthümliche Verhaltet des Dicköls aber lag es sehr nahe, zu vermuthen, dass die Kohle desselben reductrend auf das die schwarze Farbe basirende Metalloxyd einwirke. - Es ist überflüssig, über die Bestandtheile der schwarzen Farbe ausführlich zu sprechen, da dieser Punck in ältern und neuern Schriften zur Genüge eröttert worden ist und beinahe jedes schwarz - oder dunkelgefärbte feuerbeständige Metalloxyd, mit dem gehörigen Flusse versetzt, hierzu gutel Dienste leistet. Die alten Glasmaler wendeten meist Eisenhammerschlag an, welcher fein zerrieben und zuweilen noch mit Eisenoxyd versetzt wurde, um der Farbe einen bräunlichen Ton zu geben. Nur selten wurde Kupfer- oder Kobaltoxyd angewendet. Von den 11 Gemalden, deren Bruchstücke ich auf die Haltbarket der schwarzen Farbe prüfte, fand ich bei 9 derselben dieselbe aus Eisen, 1 aus Kupfer und 1 aus Kobalt bestehend, bei welcher letzten Probe sich aber auch noch ein bedeutender Antheil Eisen und starke Spur von Mangan zeigte. Diese Metalloxydo aber konnten, wie bemerkt, durch die Kohle des Dickols reducirt und hierdurch untauglich gemacht werden, auf dem Glass

the lebenfalls 0,87 Kohle, allein da es als solches flüchtig ist, intweicht es beim Anwärmen der Scheiben; das Dicköl aber bleibt zurück, wird durch die gesteigerte Hitze zerstört und es kommen mithin Kohle und Metalloxyd in Berührung. Um mich zu überzeugen, wurden mit einem Grm. der schwarzen Farbe 9,08 Lampenruss (so ziemlich das gleiche Volumen) möglichst zut gemengt, mit Terpentinöl angerieben, auf eine Glastafel aufgestrichen und in einer Mussel den Hitzegraden ausgesetzt, bei welchen man die Glassarben einzubrennen psiegt und welches die ersten Grade der Rothglühhitze sind.

Nach dem Erkalten zeigte sich aber die Farbe sehr gut Es ward der Versuch mit einer doppelten dingeschmolzen. Menge Kohle wiederholt und bei einem dritten Versuche noch viel Dicköl zugesetzt, als man anwenden darf, ohne dem Einbrennen hinderlich zu sein. Allein auch bei diesen beiden Versuchen war das Ausschmelzen sehr gut von Statten gegangen. Ich bemerke hierbei, dass die öfter wiederholten Versuche auf Tafeln von 6" Länge und 4" Breite in gusseisernen Muffeln von 18" Länge und 9" Breite angestellt wurden und dass die Tafeln so langsam angewärmt und überhaupt gerade so ver-Tahren wurde, wie es beim Einbrennen der Glasgemälde selbst geschiebt. Es kann also die Anwesenheit von Kohle nicht sein, welche das Einbrennen verhindert. Ich habe erwähnt, dass diese Proben auf grössern Glasstücken und bei langsamem Anwärmen vorgefommen wurden, weil ich öfters die Erfahrung gemacht, dass kleine Proben, welche in einem geneigten hessischen Tiegel gebrannt wurden, sich gut einschmolzen, wenn schnelles Feuer gegeben wurde, waren sie auch mit sehr vie-Jem Dicköl versetzt. Ich weiss diess eben so wenig zu erklären, denn stärkere Hitze ist die Ursache nicht, was daraus erhellt, dass jene schwarzen Farben, welche mit zu vielem Dicköl behandelt worden sind und welche sich im gewöhnlichen Feuer nicht eingeschmolzen haben, sich auch dann nicht mehr einschmelzen, wenn sie zum zweitenmale einem viel hestigeren Feuer ausgesetzt werden. Es ist diess derselbe Fall bei den alten Scheiben, bei welchen die schwarze Farbo nicht gut haftet, und vielleicht ein Beweis mehr für die oben aufgestellte - Behauptung, dass die Unhaltbarkeit derselben von zu häufiger

Anwendung des Dicköls herrühre. Denn hat man beim Kinbreunen der gemalten Scheiben wirklich zu schwaches Fenst gegeben, so brennen sich jene Gläser, welche in Bezug au die Oelmischung richtig behandelt worden sind, beim zweitet Feuer jedesmal sehr gut ein. —

Die farbigen Flüsse, z. B. des Kobalts, Mangans, Kupfert dürfen mit vielem Dicköl behandelt werden und brennen sie doch sehr gut auf. Derselbe Fall findet bei der gelben Farbistatt, welche aus Chlorsilber besteht, das mit 2 — 3 Volumer geglühtem Eisenoxyd gemengt auf die Scheiben aufgetrage wird. Ich übergehe verschiedene andere Versuche, die ich angestellt habe, um der mehrbesprochenen Eigenthümlichker des Dicköls auf die Spur zu kommen, so wie solche mit verschiedenen fetten Oelen, da alle entweder widersprechend oder doch wenigstens durchaus keine entscheidenden Resultatigaben.

Bereitung einer guten schwarzen Glasfarbe.

Ich habe schon im Vorstehenden bemerkt, dass es überdüseig ist, über die Bestandtheile der schwarzen Farbe Näheres 21 sagen, da vielfache und gute Bereitungsarten derselben in allgemein bekannten Werken angegeben sind; wie z. B. in Kuskel und Le Vieil. Von den Neuern hat unter andern Schmithals sehr vorzügliche Vorschriften zur Bereitung derseibet geben. Wenn ich daher schliesslich meine Bereitungsweise de schwarzen Farbe beifüge, geschicht es eines Theils hauptsächlich desawegen, weil die vorstehenden Versuche des Vermetgens mit Kohle mit der so gefortigten Farbe angestellt wurden und dann weil ich die Bemerkung zu machen geglaubt habe dass diese Farbe, so wie überhaupt die auf Kupferoxyd bastri sich mit mehr Dicköl vermengen lässt als jene, denen 👪 senoxydul oder Oxyd zur Grundlage dient. Meine schwart Farbe besteht aus zwei Gewichtstheilen des durch Ausglühen 400 salpetersauren Kupfers bereiteten Kupferoxyds und aus einen Theile Fluss, bestehend aus gleichen Theilen krystallisirtem Borax, Mennige und gepulvertem Glase.

Es ist gleichgültig, welche Glassorte angewendet wird; in habe steis Bruchstücke von Kolben und Retorten genomme

welche von Säuren wenig oder gar nicht angegriffen wurden, oder Glas von der königlichen Hütte zu Schleichach, welches von ausgezeichneter Härte und Güte ist. Nimmt man statt des Glaspulvers Quarz oder reine Kieselerde, so muss etwas Mennige zugesetzt werden. Die drei Bestandtheile des Flusses werden, nach dem Mengen, im Windosen etwa eine oder anderthalb Stunden gut in einem hessischen Tiegel geschmelzen, dann in Wasser ausgegossen, gepulvert und im angegehenen Verhältitse mit dem Oxyd gemengt. Die auf diese Weise bereitete Farbe kann, wie schon gesagt, mit ziemlich viel Dicköl gemengt werden und brennt sich dennoch leicht und dauerhaft ein. Wünscht man ihr einen bräunlichen Ton zu geben, wie man ihn bei den älteren Glasbildern antrifft, so darf man dieselbe nur mit etwas Eisenoxyd oder Braunstein versetzen, welches mit gleichen Theilen des oben angegebenen Flusses gemengt ist.

Schlussbemerkung.

Es scheint aus diesen Versuchen hervorzugehen,

- 1) Dass Chlorwasserstoffsäure die mechanisch nicht abzulösende schwarze Farbe stets zerstört.
- 2) Dass Salpetersäure auf dieselbe seltener und geringere Einwirkung hat.
- 3) Dass sonst kräftig wirkende Säuren und Alkalien ohne Einwirkung auf dieselbe sind.
 - 4) Dass die Ursache des Nichtsesthaltens der Farbe bei manchen Gläsern weder vom Alter noch von zu schwachem Feuer herrührt und
 - 5) Dass zu grosser Zusatz von verharztem Terpentinöl die Schuld hiervon trägt.

LXXIX.

Ueber verschiedene gefärbte, in Säuren gänzlich lösliche Gläser und über Kupferrubin.

V o m

Freiherrn E. v. BIBRA.

Bei den Versuchen, welche ich über das Verhalten der schwarzen Glasfarbe gegen verschiedene Agentien anstellte,

fiel mir besonders die leichte Auflöslichkeit eines Glass welches dort mit No. 2. bezeichnet wurde, und ich bees zu analysiren. Es war von einem Glasbilde gene welches in der Mitte des 15ten Jahrhunderts gefertigt und als Kirchenfenster gedient batte, war hellblau gefär trübe, wie fast alle Gläser, welche so lange Zeit den E kungen der Atmosphäre ausgesetzt sind. Als ein Stuvon 2,580 Grm. im Platintiegel mässig geglüht wurde, es 0,015 an Gewicht, = 0,0058 p. C., das Glas war dem Erkalten mit einem mehlartigen Staube bedeckt, wie sich unter dem Mikroskope als eine Menge kleiner Schüfe Wurde das Glas nur durch eine zu erkennen gab. Stunde in Wasser gekocht, so liefen die frischen Bruch mit bunten Farben an, und das Wasser zeigte alkalische tion. Die Dicke des Glases betrug etwas über 1,5", sel-Gewicht 2,678. Es löste sich, ohne gepulvert worde sein, wahrend 24 Stunden in Chlorwasserstoffsaure, mit Zm lassung kleiner, vollkommen weisser Schüppchen, welch mit dem Glasstabe sehr leicht zu Polver zerreiben liesse · oben atehende Säure war klar, und gelb gefärbt. Beim aulichen Einwicken der Säure auf das Glas waren klein demselben aufsteigende Gasbläschen zu bemerken, welch ringer Menge halber nicht näher untersucht werden kowelche aber wahrscheinlich Kohlensäure waren. Nach le Zeit hörte diese Gasentwicklung auf. Die saure Flüsch ward zur Trockne verdampft, mit Chlorwasserstoffsäure belle tet, und nach einiger Zeit mit Wasser übergossen. D rückbleibende Kieselerde ward sehr gut ausgewaschen, 🐠 im Glase zu vermuthen stand, das Chlorblei aber im 😘 🔻 wasser sich lösen musste. Die erhaltene Kieselerde war vollkommen rein. Es wurde bierauf Schwefelwasser durch die saure Flüssigkeit geleitet (und hierdurch eine 🐌 Färbung erbalten), welcher sich in einiger Zeit als sch spärlicher Niederschlag absetzte. Die durch das Filter diesem Niederschlage getrennte Flüssigkeit gab nach mät-Erwärmen keine Spur von Arsen. Als der erhaltene N schlag mit Salpetersäure behandelt wurde, zeigte eich 🖥 Schwefel, der mit demselben zugleich niedergefallen warworde durch Digestion mit der Säure dieser Niederschlag

hwefelblei war, in schwefelsaures Blei verwandelt. Hei ern Wiederholung dieser Versuche zeigte es sich, dass Niederschlag durch Schwefelwasserstoffgas aus der sau-Josung blos aus Schwefelblei bestand, und keins der andurch diess Reagens fällbaren Oxyde enthielt. Die vom elblei abfiltrirte Lösung wurde mit einem geringen Uebervon Ammoniak und dann sogleich mit Schwefelwassermoniak versetzt. Es fiel ein volominöser schwarzgrüner chlag. Ala sich die Flüssigkeit entfärbt hatte, wurde ch's Filter von derselben getrennt, die Flüssigkeit bel estellt und der gewaschene Niederschlag in Königsgelöst. Ammoniak zeigte Eisen und Thoverde in der 🔪, es zeigte sich aber keine rothe Färbung, welche auf bezogen werden konnte. Da indessen die blaue Färbung Tases doch wahrscheinlich durch dieses Oxyd bewirkt war, wurde ein anderer Theil der Flüssigkeit mit Kali elt, dem entstandenen Niederschlage noch mehr Kali ezt und derselbe gekocht, um die Thonerde aufzulösen. esgewaschene Niederschlag ward mit Chlorwasserstoffsäure mit Ammoniak neutralisirt und das Eisen durch bernures Ammoniak gefällt, abfiltrirt und das Filtrat mit Kelwasserstoffammoniak behandelt. Der erhaltene spärliche schlag, mit Salpetersäure gelöst und zur Trockne vergab, mit Borax and Phosphorsalz behandelt, vor dem tre Kobaltreaction. Es zeigte sich hierbei eine Spur von , indem die Probe im Oxydationsfeuer violetter, im Resteuer hingegen heller blau wurde. Auch war dieser hwefalwasserstoffammoniak erhaltene Niederschlag nicht eisenfrei, was die Reaction mit Cyaneisenkalium und Melblausäure zeigte. -

Les konnte durch Schweselwasserstoffammoniak keine weipur eines Metelloxydes in der Flüssigkeit entdeckt werEls wurde also die Flüssigkeit, aus welcher zuerst ThonElsen und Kobaltoxyd abgesondert worden war, gelind
at und mit Chlorwasserstoffsäure versetzt. Es schied
niger Schwesel ab, welcher absiltrirt wurde. Bei einem
der Flüssigkeit überzeugte ich mich durch Ammoniak
Leesaures Ammoniak von der Anwesenheit ziemlich vielkerde; die von der oxalsauren Kalkerde absiltrirte Flüs-

Talkerde kund. Baryt und Strontianerde konnten in der aigkeit nicht gefunden werden. Es zeigte sich die Aburbeit dieser Erden sowohl durch Kieselfluorwasserstoffsäur auch indem die Kalkerde und Talkerde dem Verfahren worfen wurden, welches man anwendet, wenn sie quarvon Baryt und Strontianerde getrennt werden sollen, nidurch Behandlung mit kohlensaurem Ammoniak, Lösun Niederschlags in Chlorwasserstoffsäure, Behandlung mit Aete. Als aber ein underer Theil der Flüssigkeit mit kohle rem Ammoniak behandelt und das Filtrat mittelst Platine geprüft wurde, zeigten sich neben der Talkerde auch Kellasse gefunden worden:

Kieselerde
Thonerde
Kalkerde
Talkerde
Kali
Natron
Blei
Eisen
Kobalt und Spur von Mangan.

Quantitative Analyse.

blos in gröbliches Pulver gebrachten Glascs in Chlorustoffsäure bei gelinder Digestionswärme aufgelöst. Nach gen Stunden hatte sich die Substanz bis auf ein weisse ver gelöst, welches sich als reine, blos mit etwas Cogemengte Kieselerde schon bei der qualitativen Aualyse sen hatte. Es ward auf die Entwicklung der äusserst gen Gasbläschen weiter keine Rücksicht genommen, da geringe Menge eine nähere Prüfung unmöglich macht balte sie aber für Kohlensäure. Die Kieselerde wurde gewöhnliche Art abgeschieden und das anhängende Codurch sorgfältiges Waschen mit dem Filtrate derselben nigt. Sie wog nach dem Glühen 2,759. Es wurd Schwefelwasserstoffgas durch die saure Flüssigkeit gele.

mehr flei, der Niederschlag sammt dem Filter mit rauer Salpetersäure behandelt, zur Trockne verdampft, geand gewogen, wobei 0,050 schwefelsaures Blei erhalten e, entsprechend 0,036 Bleioxyd. Hierauf ward die Flüs-🌋 mit Schwefelwasserstoffammoniak behandelt; der filtrirte at gewaschene Niederschlag in Chlorwasserstoffsäure, der ar Tropfen Salpetersäure zugesetzt waren, aufgelöst und erschüssigem Ammoniak behandelt. Der in Chlorwasserare gelöste und mit Kalilauge gekochte Niederschlag gab der geeigneten Behandlung mit Säure und kohlensaurem polak 0,060 Thonorde. Das wieder gelöste, mit Ammomeutralisirte und mit bernsteinsaurem Ammoniak gefällte exyd betrug 0,050 Grm. Die vom bernsteinsauren Eiyd abfiltrirte Flüssigkeit ward mit jener vermischt, die 🛊 mit Schwefelwasserstoffammoniak behandelt worden war, so wie jene, aus welcher Thonerde und Eisenoxyd mit eniak gefallt worden und welche man aus der sauren gung der Schwefelmetalle erhalten hatte. In dem Gemenge Flüssigkeiten waren nun noch enthalten Kohaltoxyd, Kalk Talkerde, sowie Kali und Natron. Das Kobalt wurde durch efelwasserstoffammoniak gefällt; das Schwefelkobalt unter gehörigen Vorsichtsmaassregeln mit Königswasser gelöst at heisser Kalilauge gefällt. Es wurde so erhalten 0,044 toxyd. Hiervon wurden 0,031 durch Wasserstoffgas reund 0,025 regulinisches Kobalt erhalten, welches 137 entspricht. Ich wurde hierdurch veranlasst, die ur-Plich erhaltene Menge von 0,044 als ziemlich richtig chmen. Indessen waren durch das Lothrohr immer noch 🏂 von Mangan wahrzunehmen. Durch längeres Stehen elindes Erwarmen ward die nun noch Kalk-, Thonerdekalienhaltige Flüssigkeit vom Schwefeiwasserstoffe befreit, Calensaurem Ammoniak die Kalkerde gefällt und durch erhalten 0,761 kohlensauerer Kalk, entsprechend 0,9913 ide. Die Alkalien und die Talkerde wurden auf die be-Art getrennt, bel welcher man durch wiederholtes Aben, Glüben, Wägen, Behandela mit Schwefelsäure, koheres Ammoniak, essigsauren Baryt etc. zuletzt die de als schwefelsaure, das Kali als Kaliumplatinchlorid Natron aus dem Verluste erhält:

Es wurde so erhalten und berechnet: Talkerde 0,12145 Kall 0,68633, Natron 0,19184.

In 1,000 Theilen wäre also in diesem Glase enthalten:

Kieselerde	0,5440
Kalkerde	0,1949
Talkerde	0,02388
Thonerde	0,0110
Kali	0,13499
Natron	0,03773
Eisenoxyd	0,0090
Bleioxyd	0,0070
Kobaltoxyd mit Spur v.	Mangan 0,0080
Wasser	0,0058
Verlust	0,0237
	1,00000.

Ich habe den Glübverlust als Wasser berechnet, denn et ist bekannt, dass mehrere Gläser, besonders solche, welche vie Kalk und Kall enthalten, an der Oberstäche Wasser aufnehmet und dann beim Erbitzen ganz dieselben Erscheinungen zeigen welche bei dem in Rede stehenden Glase bemerkt wurden. K wird nämlich die Oberstäche mit kleinen mehlartigen Schüppchen bedeckt, welche dem Glase seine Durchsichtigkeit vollkommen rauben. Es scheint hier bei dem Glase, welches 💵 der Oberfläche Wasser aufgenommen hat, derselbe Process durch die Wärme vorzugehen, den manche Salze durch Verwitterun erleiden, indem sie ihr Krystallwasser verlieren und in Pulve zerfallen. Ich babe verschiedene alte Gläser auf ihren Wassergebalt untersucht und gefunden, dass jene, welche an de Oberfläche trübe waren, sich beim Glüben fast alle mit diese mikroskopischen Schüppchen bedeckten; Ihr Wassergehalt stick aber pur bis zu 0,01. Andere Gläser, sowohl alte als neut erlitten durch das Glühen durchaus gar keinen Verlust; indes sen fand ich bei keinem der Gläser, zeigten sie auch gleichwohl verhältnissmässig Bedeutenden Wassergehalt, die leicht Auflöslichkeit in Sauren, wie bei dem analysirten, ausser nur bedenen, die von demselben Bilde genommen waren. Es schein dass der ziemlich bedeutende Gehalt an Basen, vereint mit des sen Alter und der langen Einwirkung aller atmosphärische Bindüsse, diese Wirkung hervorgebracht haben. -

Ich habe noch ein rothes Ueberfangglas und ein violettet

tie ganze Masse gefärbtes Glas von demselben Gemälde eht und in beiden, bei äusserlich gleichem Verhalten blauen Glase, ebenfalls bedeutende Mengen von Basen at dieselbe Zusammensetzung gefunden. Die Analyse genaf demselben Wege wie bei der vorstehenden Analyse, dem Unterschiede, dass die Gläser anfänglich durch mit Salpetersäure aufgeschlossen und dass zur Abung von Mangan und Kupferoxyd die geeigneten Wege plagen wurden. Ich erhielt so

beim rothen	Mindre	beim violetten:
Kieselerde	0,5310	0,5640
Kalkerde	0,2136	0,2134
Talkerde	0,0185	0,0120
Thonerde	0,0100	0,0090
Kali	0,1493	0,1204
Natron	0,0275	0,0218
Eisenoxyd	0,0210	0,0290
Manganosyd		Spur beim Eisenöxyd.
Bleioxyd	9,0070	0,0080
Wasser	0,0040	0,0050
Verlust	0,0181	0,0174
	1,0000	1,0000.

acheint fast, als seien alle diese Gläser in derselben und mit denselben Sätzen gefertigt worden und man ar das färbende Metalloxyd den übrigens gleichen Sätzen t, um die gewünschte Farbe zu erhalten. Die nicht edeutenden Abanderungen lassen sich leicht durch Verang der Alkalien erklären, da vielleicht ein oder der Satz längere Zeit dem Feuer ausgesetzt war. Die keit der sogenannten fixen Alkalien bei nur einigerbedeutenden Temperaturen ist allgemein bekannt. - Ka der Analyse des rothen Glases sogleich in die Augen dass das dasselbe eigentlich färbende Metall, das Kupfer, Allein obgleich ich von dessen Anwesenheit im Glase et war, konnte ich doch bei der angewendeten Menge Analyse bestimmten Substanz, 1,800 Grm., nicht die Spur davon entdecken. Nachdem die Kieselerde abden war, wurde bei der qualitativen Untersuchung elwasserstoff durch die saure Lösung geleitet und der Niederschlag in Salpetersäure gelöst.

sich aber als Blei und es konnte kein Kupfer in der Lösuaufgefunden werden. Kali und Ammoniak gaben der Flüssk keit nicht die geringste auf diess Metall bezügliche Färbun Blankes Eisen, in die Lösung gebracht, zeigte nicht den mind sten Kupferbeschlag, und als das Blei in schwefelsaures ve wandelt und abgeschieden worden war, konnte in der rüd ständigen Flüssigkeit nicht die mindeste Spur des gesucht. Metalles gefunden werden. Ich untersuchte hierauf 7 verschie dene Sorten von rothem Ueberfangglase, aus älterer und net rer Zeit, allein nur bei einem konnte ich vermittelst blanke Eisens böchst unbedeutenden Kupferbesching erhalten. war ein Glas aus neuerer Zeit. Hatten die Gläser kein Bli was bei mehreren der Fall war, wurde durch Schwefelwasser stoffgas weder Fallung noch Trübung erhalten, oder nur aus geschiedener Schwefel, da sie alle ziemlich eisenhaltig ward Es war diess auch der Fall, wenn die Lösungen schwach saus und möglichst concentrirt angewendet wurden. Als ich sh grössere Mengen der Substanz anwendete, fand ich bei alle Proben deutliche Spuren von Kupfer. Bei zweien der Gläss stand mir nicht so viel Material zu Gebot, bei den andern ab zeigte sich das Kupfer, als 10-12 Grm. angewendet wurde Diese Versuche werden durch jene, jüngst in diesen Blatten bekannt gemachten von H. Reinsch bestätigt, welche de Grenzen der Reaction vermittelst Schweselwasserstoff darth und die äusserst geringe Menge des Kupfers gebt auch dara hervor, dass bei gleicher Concentration und Ansäuerung 🐦 Kupfer keine Spur, wohl aber Blei fiel, welches letztere Me tall schwerer fällbar als Kupfer ist. -

Man bat aber, nimmt man zur Analyse auch ziemlich bedeutende Gewichtsmengen, doch stets nur sehr wenig von deigentlichen gefärbten, kupferhaltigen Substanz, da die gefärbschicht oft kaum Papierdicke, bei den Ueberfanggläsern auf de Glase beträgt. Sehr gut kann man sich übrigens von der Atwesenheit des Kupfers in diesen Gläsern überzeugen, wenn mit dieselben in Kohlenpulver eingepackt glübt. Man erhält alsdat das Kupfer in einer deutlichen metallischen Schicht, und mit kann es durch einige Uebung leicht dahin bringen, das Ghstets mit vollkommen metallischem Kupferglanze und undurch sichtig zu erhalten, so wie es durch längeres Glüben dabin

Glas im durchgelassenen Lichte roth, im zurückgeworfenea Kupferglanz erscheint. Es wäre von diesem Verfahren eicht bei der Fertigung von Hohlgläsern eine Anwendung mehen; auf jeden Fall aber ist dieser Versuch ein aberger Beweis, dass durch die Masse des Glases sehr leicht schnell eine Reduction stattfinden kann und dass das sonnte Anlaufen von Gold und Kupferrubin keinen andern das hat als Veränderung des Oxydationszustandes oder vielt theilweise Reduction des färbenden Oxydes.

LXXX.

ersuchung einiger Mineralsubstanzen organischen Ursprungs.

Von

JAMES JORNSTON.

(Phil. Mag. und Journ, of science, Jul. 1898.)

I. Retinasphalt.

Die von Hatchet unter diesem Namen beschriebene Subkommt in dem Braunkohlenlager von Bovey vor. 🛸 sich in Stücken von verschiedener Grösse, im Allgemeivon erdigem Ansehen und Bruch, selten dicht und glän-, von einer mehr oder weniger braunen Farbe. Man bein der Substanz häufig kleine Mengen kohliger Substanz, Linglich, schmal, zugespitzt zu sein scheinen und im Querbe unter dem Mikroskop eine viereckige Hohlang zeigen, ph sie die Ueberreste schmaler Dornen oder Nadela von weren waren. An der Luft erhitzt, schmilzt sie, breunt mit send weissem Lichte, vielem Rauche, schwach aromatischem che und hinterlässt eine rein weisse Asche, die aus Thonmit etwas Kieselerde besteht. Alkohol löst einen gros-Theil davon auf, giebt eine dunkelbraune Lösung und binsat einen blassbraunen Rückstand. Dieser Rückstand enthäleine grosse Menge organischer Substanz, die aber mit alt, womit sie Hatchet zusammenstellt, keine andere

Eigenschaft gemein zu haben scheint als die Unlöslichkeit

Eine Portion des Betinasphalts, sorgfältig verbrannt, hinterliess 13,23 p. C. Rückstand, nach der Erschöpfung mit sieden dem Alkohol hinterliess er dagegen 32,53 p. C.

Er bestand demnach aus:

In Alkohol löstichem Harz 59,32 Unlöslicher organischer Substanz 27,45 100. Weisser Ascho 13,23

Diese Verhältnisse sind wahrscheinlich veränderlich. De unlösliche Theil, in einer Röhre erhitzt, schwärzt sich und gieh empyreumatische Producte. An der Luft zum Rotbglüben erhitzt, verbrennt er.

Harz des Retinasphalts. Retineaure.

Wird die dunkelbraune Alkohollösung abgedampft und de Rückstand bei 212° F. getrocknet, so bleibt ein hellbraunes Hatzurück, das reichlich in Aether löslich ist, aus welcher Lösung Alkohol den grössten Theil niederschlägt; weniger löslich ist Alkohol, woraus es durch Wasser vollständig gefällt wird. Be 212° F. entwickelt es einen eigenthümlichen harzigen Geruck der bei Erhöhung der Temperatur noch wahrnehmbarer wird Bei 250° beginnt es zu schmelzen und verliert zugleich 1 Gewicht. Bei 320° ist es vollkommen flüssig und bei 40° giebt es kleine Bläschen, als ob es etwas aufbrauste.

6,385 Gr., bel 2120 getrocknet und auf 2500 erhitzt, van loren 0,06, auf 3200 — 0,09 und auf 4000 — 0,24 Gr.

Bei 2120 getrocknet und mit Kupferoxyd verbrannt, gab. 6,492 Gr. 5,11 Wasser und 18,045 Koblensäure.

Zom vollkommen Schmelzen erhitzt, gaben 7,29 Gr. 5,5 Wasser und 20,41 Kohlensäure.

Diess giebt in 100 Theilen:

Bei 2120 getrocknet.

Kohlenstoff 76,860
Wasserstoff 8,749
Sauerstoff 14,395
100,000

Bei 3000 getrocknet.

77,414 8,508 14,078

Nach der Formel C, H, O erhält man:

7	Kohlenstoff	535,059 :	= 76,716 p. C.
5	Wasserstoff	62,398	8,946
1	Sauerstoff	100,000	14,330
		697,457	100,000.

Diese Formel ist sehr einfach, aber der gefundene Wastoff ist offenbar zu gering. Die wahre Constitution möchte
halb C_{21} H_{14} O_{2} sein, wodurch man erhält:

14 Wasserstoff 174,7144 - 8	400
	171

Diese Zusammensetzung wird noch bestätigt durch zweitsuche, bei welchen die Verbrennung unvolkommen war, tehe aber Kohlenstoff und Wasserstoff in dem relativen Verwisse von

- 3 Atomen Kohlenstoff zu 2,066 Wasserstoff
- 3 Atomen - 2,148

iog.

Da die Natur der Retinsäure und die Umstände, unter wela sie vorkommt, es wahrscheinlich machen, dass sie einem
me aus der Familie der Nadelbölzer ihren Ursprung verat, so dürfen wir erwarten, eine gewisse Beziehung zwischen
ar Zusammensetzung und der des Colophons oder des Fichparzes neuerer Bildung zu finden.

Nach H. Rose besteht das krystallisirte Elemihara aus:

Cao His O und das krystallisirte Colophon aus:

 $4 (C_{10} H_8) + 40.$

Hierin findet sich eine interessante Annäherung an die d der Kohlenstoffatome in der Retinsäure. In der That, on das Elemibarz so verändert würde, dass ein Atom Kohäure zwei Atome Wasserstoff darin ersetzte, oder das Cohon so, dass i Atom Kohlenoxyd 2 Atome Wasserstoff erste, so würde Retinsäure entstehen, weil

 $H_{16} = 0_1 + (0_2 - H_2) = C_{31} H_{14} O_3 \text{ oder } 7(C_3 H_3) + 30.$

Ob wirklich die Veränderung, welche das fossile Harz eren hat, so einfach war, lässt sich freilich nicht bestimmen, mer aber bleiben Betrachtungen dieser Art vom höchsten eresse.

Salze der Retinsäure.

Retinsaures Silberoxyd. Weingeistige Auflösungen de salpetersauren Silberoxyds und der Retinsäure geben beig Vermischen einen geringen Niederschlag, der durch Zusate yon etwas Ammoniak noch reichlicher wird. Er ist von brasner Farbe, schwärzt sich aber bald am Lichte. Er ist in beträchtlicher Menge in Alkohol löslich und giebt eine duskelbraune Lösung. Deshalb lässt er sich schwer auswaschen, 🍇 der grösste Theil durch das Filter geht, ehe man sich au die Reinheit des Zurückbleibenden verlassen kann. Die filter te Lösung lässt beim Stehen allmablig einen schwarzen Ne derschlag fallen, der mehr Silber enthält, was wahrscheinlich van einer Zersetzung der Säure und Reduction von Silber ele von der Gegenwart einer fremdartigen reducirenden Substanz ab hängt. Die kleine Menge des Niederschlags, welche beim Vermischen der beiden weingeistigen Lösungen vor dem Zusaus von Ammoniak niederfällt, enthält ebenfälls einen Ueberschuss an Silber, was von einer gleichen Ursache abhängen mag Bis zu 3000 F. erhitzt, giebt dieses Retinat, wie alle übrigen, den eigenthümlichen harzigen Geruch der Saure, bei eine höhern Temperatur schmelzen die metallischen Salze, gebei brennbare Producte und hinterlassen eine voluminöse Kohle.

Drei Portionen, von verschiedenen Bereitungen, mehr ode weniger vollkommen gewaschen, gaben beim Verbrennen metallisches Silber, welches folgenden Oxydmengen entsprach:

> 41,78 p. C. 42,822 + . 43,585 +

Der Berechnung nach müsste man erhalten:

Diess giebt alierdings eine beträchtliche Abweichung wiedem durch den Versuch erhaltenen Resultate. Die dritte antitysirte Portion war mit einer Lösung der Säure in Aether gefällt worden, und es ist sehr leicht möglich, dass der Fehlet von reducirtem Silber herrührte. Jedenfalls ist die Annäherung große genug, um zu zeigen, dass das Aequivalent der Säute

erch dasselbe Multiplum der Elemente repräsentirt wird, welbes oben aus der directen Auslyse abgeleitet wurde.

Retinsaures Bleioxyd. Eine Auslösung von essigsaurem eioxyd in Alkohol giebt mit der Auslösung der Retinsäure einem dunkelbraunen Niederschlag, welcher getrocknet von heller inbrasarbe ist. Beim Erhitzen an der Lust verhält er sich die das Silbersalz. Beim Verbrennen hinterlässt er Bleioxyd, it mehr oder weniger metallischem Blei gemengt. Er ist unstich in Alkohol und kann deshalb vollkommen ausgewaschen erden. Da sich indessen die Verbrennung nicht gut ohne erstüchtigung von metallischem Blei bewirken lässt, oder aus gend einem andern Grunde, der mir entgangen ist, gelang es ir nicht, mit dem Bleisalze genauere Resultate als mit dem Silersalze zu erhalten.

Retinsaurer Kalk wird nur in geringer Menge mit brauer Farbe gefällt, wenn man Ammoniak zu den gemischten alpholischen Lösungen von Retinsäure und Chlorcalcium setzt.
Er ist wenig in Wasser löslich und giebt damit eine blassgelbe
bosung. Beim Erhitzen an der Luft schwärzt er sich, schmilzt
ber nicht und bei Rothglühhitze hinterlässt er kohlensauren
alk. Bei 300° F. getrocknet, hinterliessen 0,524 Gr. 0,096
boblensauren Kalk = 18,32 p.C. oder 10,312 Kalk. Diess
urde ein anderthalb-saures Salz geben, bestehend aus:

$$1\frac{1}{2}(C_{21} H_{14} O_3) = 3119.837 = 89.758 = 89.788$$

 $1 Ca O = 356.019 = 10.242 = 10.312.$

Indessen darf auf diesen einzigen Versuch, der mit sehr teringer Menge angestellt worden ist, kein unbedingtes Vertauen gesetzt werden.

Die Retinate des Baryts und Strontians können durch Dicetton der kaustischen Erden mit Auflösungen der Säure in
Alkohol oder Aether erhalten werden. Es ist jedoch schwer,
af diese Weise die Basis vollkommen zu sättigen, da eine Deoke
es harzigen Salzes die darunter liegenden Theile gegen die
Virkung der Säure schützt. Die alkalischen Salze können auch
urch Digestion des Harzes mit einer concentrirten Lösung des
Alkali's erhalten werden, in welcher das gebildete Salz nur in
uringer Menge löslich ist.

fch bin durchaus nicht mit den Resultaten dieser Untersachung der Salze zufrieden, ohwohl sie wenig Zweifel übrig lassen, dass das wahre Aequivalent C₂₁ H₁₄ O₃ ist. Die Schwierigkeit, dieselben von gleicher Zusammensetzung zu erhalten, scheint mehr Zeit zur Durchführung dieser Untersuchung zu fordern, als das Interesse an dem Gegenstande verdienen möchte.

II. Elastisches Erdharz von Derbyshire.

Die elastischen Erdharze von Derbyshire und Montrelais sind von Heury jun. analysist worden. Er fand ihre Zusammennetzung folgendermaassen:

	y. Odin Mine.	Montrelais.
Kohlenstoff	52,250	58,260
Wasserstoff	7,496	4,890
Stickstoff	0,154	0,104
Saverstoff	40,100	36,746
	100,000.	100,000.

An dieser Analyse ist zweierlei auffallend; einmal die ausserordentliche und bei dem jetzigen Zustande der Analyse fast unmögliche Genauigkeit in der Bestimmung von ½0 p.C. Stickstoff und dann die grosse Menge von Sauerstoff. Sie ist so sehr ausser Verhältniss zu dem, was das äussere Ansehen der Substanz, ihre chemischen Verhältnisse und die Umstande, unter weichen sie vorkommt, erworten lassen, dass dadurch Zweifel an der Genauigkeit der Analyse erweckt werden müssen. Ich habe drei Varietäten des elastischen Erdharzes von Derbyshire analysirt und ein ganz verschiedenes Resultat erhalten.

1) Die erste war weich, elastisch, an den Fingern anhängent gelindem Drucke nachgebend, von brauner Farbe und starken eigenthümlichem Geruche. Bei 2120 verlor sie an Gewicht und gab flüchtige Substanz ab, welche den unangenehmen Geruch der Masse besass. 10,052 Gr., mit Kupferoxyd verbrannt, gaben 31,07 Gr. Kohlensäure und 12,018 Wasser, entsprechend

Kohlenstoff 85,474
Wasserstoff 13,283
98,757.

Der Verlust kann entweder von der Anwesenheit von Sauerstoff oder davon herrühren, dass beim Auspumpen der Mischung. dieselbe zu trecknes, eine Portion des füchtigen Antheils getrieben wurde.

2) Die zweite Varietät, von welcher ich eine grössere toge besass, hatte grosse Aehnlichkeit mit mässig weichem outschouk. Ihre Farbe war dunkler braun. Deim Kochen im eser wurde die Farbe heller, dunkelte aber wieder beim cknen bei 212°. Während des Kochens sammelte sich an Oberfläche des Wassers und den Wänden des Gefässes ein ohtigerer Theil, welcher nach dem Abkühlen als eine sehr iche, weisse oder hellbraune, feste Substanz erschien. Bei 212° tor sie auch an der Luft an Gewicht. Siedender Alkohol Aether zogen eine ähnliche flüchtige Substanz aus, jedoch in geringer Menge und von einer mehr braunen Farbe.

Ich konnte daran den von Henry bemerkten bittern Gemack nicht wahrnehmen. Ich besitze jedoch eine ähnliche
betanz aus Südamerika, die ich künftig beschreiben werde,
intensiv bitterm Geschmacke. Von dieser könnte wohl eine
ur in dem elastischen Erdharze enthalten sein und der durch
ther ausgezogenen Substanz den bittern Geschmack ertheilen.

Von dieser zweiten oder härtern Varietät verloren 13,66 in kleine Stücke zerschnitten, bei einmaligem Kochen in ther und dreimaligem in Alkohol, 2,46 oder 18,008 p.C. Die istanz hatte nach dieser Behandlung ihre Elasticität behalten.

11,195 Gr. des ausgekochten Theiles gaben beim Verbren34,165 Kohlensäure und 12,67 Wasser. Von einer zweiten
tion, die erst lange Zeit in Wasser und dann in immer
en Antheilen von Alkohol gekocht worden war, so lange
h etwas aufgenommen zu werden schien, gaben 8,74 Gr.
147 Kohlensäure und 9,86 Wasser. Diess entspricht:

	1.	. 2.
Kohlenstoff	84,385	83,671
Wasserstoff	12,576	12,535
	96,961.	96,206.

Diese Versuche beweisen die Anwesenheit von 3-4 p.C. werstoff in dem mit Aether und Alkohol ausgezogenen Andle des Erdharzes.

3) Das weiche einstische Erdharz soll durch lange Aufahrung hart und brüchig werden. So viel ist gewiss, dass Stücke dieser brüchigen Art bisweilen mitten in der weiches Masse vorkommen.

Kin Exemplar dieser brüchigen Art von Glasglanz und, müscheligem Bruche gab:

a) von 6,263 Substanz: 19,47 Kohlensäure 6,957 Wasser.

b) 5,93 Subst.: 18,48 Kohlensäure 6,63 Wasser.

In 100 Theilen: 1. 2.

Kohlenstoff 85,958 86,177

Wasserstoff 12,342 12,423

98,300, 98,600.

Auch diese Varietät scheint also eine kleine Menge Sauerstoff zu enthalten.

Diese Analysen zeigen uns:

- 1) Dass das elastische Erdpech sehr nahe mit dem Hatchetin und Ozokerit übereinstlumt und wahrscheinlich ein gleichatomiger, in geringem Grade veränderter Kohlenwasserstoff (CH) ist
- 2) dass in dem flüchtigen und löslichen Antheile das Verbältniss von Kohlenstoff und Wasserstoff dem stomistischen Verhältnisse näher kommt als in dem elastischen untöslichen Theile.
 Möglich ist es, dass der lösliche Theil eine Art Hatchelin oder
 Ozokerit ist, aus welchem ursprünglich die ganze Masse bestand, und deshalb
- 3) die Veränderung, welche der ursprüngliche reine KohIenwasserstoff erlitten hat, entweder das Resultat einer ähnlichen Zersetzung war, wie sie bekanntlich viele Körper aus der Gruppe der Kohlenwasserstoffe erleiden, oder einer geringen Oxydation, vielleicht auch beider zugleich. Ist die Substanz oxydirt worden, so kann diess gesebehen sein durch directes Hinzutreten von Sauerstoff zu der unveränderten Substanz oder durch Ersetzung eines Theiles ihres Wasserstoffes, in welchem Falle das Atomverhältniss der ursprünglichen Elemente eine Veränderung erlitten haben muss.

LXXXL

Specifische Gewichte von Mineralien,

bestimmt von

AUGUST BREITHAUPT.

- 1) 1,349 Sogenannter Glasschiefer, ein Mittel zwischen sch und Schieferkohle; von Potschappel bei Dresden.
 - 2) 2,148 Fleischrother Alumocalcit; unbekannten Fundorts.
- 3) 2,629 Tetartiner Felsit, in welchem der gelbe Yttrontalit einbricht; aus Schweden.
 - 4) 2,738 Speckstein; von Sordawala in Finland.
 - 6) 2,752)
 - 7) 2,755 Speckstein; vom Monte Catini in Toscana.
 - 8) 2,757
- 9) 2,817 Lepidotischer Fels-Glimmer; aus dem Tunnel
 Oberau bei Meissen.
- 10) 2,904 Ein dem Pikrosmin ähnlicher Asbest; vom onte Catini in Toscana.
 - 11) 3,095 Schwarzer Turmalin; von Bilin in Böhmen.
- 12) 3,118 Grüner Amblygonit; von Geier im Erzgebirge. 13 dem Granit des dasigen Zinnstockwerks, ein ganz neues orkommen.
 - 13) 3,142 Schwarzer, schwach röthlich-braun durch-
 - 14) 3,143 scheinender Turmalin; neuestes Vorkommen von Penig in Sachsen.
 - 15) 3,320) Ein neuer blassölgrüner in's Gelbe fallender
 - 16) 3,328 Epidot, meist halbdurchsichtig und in schö-
 - nen Zwillingen, auch mit neuen Dimensionen; von Schwarzenstein in Tirol.
- 18) 3,328 Kastanienbraunes Hepatin Erz; aus Süd-merika.
- 19) 3,339 Oligones Brauneisenerz; von Wunderbar irstenglück bei Schwarzenberg im Erzgebirge.
- 20), 3,437 Akanthiner Epidot; von Pitkärande bei Serdol am Ladoga-See in Russland.
 - 21) 3,475 Desgleichen; von Penig in Sachsen.
- 22) 3,558 Röthlich-braunes gemeines Brauneisenerz; von underbar Fürstenglück bei Schwarzenberg im Erzgebirge.

446 Breithaupt, specif. Gewichte von Mineralien.

- 23) 3,698 Aus dem Erbeengelben ins Grüne fallende siderischer Carbon-Spath (Eisenspath); vom Giftberge zu Komarow bei Horzowiz in Böhmen.
- 24) 3,874 Neikenbraunes gemeines Braunelsenerz; von Horhausen in Baiern.
 - 25) 3,921 Kupferindig; von Sangerhausen in Thüringen.
- 26) 4,171 Schön messinggelber Kupfer-Kies; von Pitkärande bei Serdopol am Ladoga-See in Russland.
- 27) 4,186 Almandiner Granat in deltoiden Ikositessaratdern, merkwürdig wegen nicht undeutlicher dodekaëdrischer
 Spaltbarkeit; vom La Garda-See.
- 28) 4,228 Nadeleisenerz; vom Schofziner Gange de Drkolnow-Schachts bei Przibram in Böhmen.
- 29) 4,490 Lebhaft glänzendes, zugleich schalig und langkörnig – stänglich zusammengesetztes faseriges Rotheisenerz; von Kirchen bei Siegen in Preussen. Härter und leichter als alle mir bekannten Rotheisenerze.
- 30) 4,797 Basisch spaltbares Weichmanganerz, von Treue Freundschaft zu Langeberg bei Schwarzenberg im Erzgebirge.
- 31) 5,042 Gelber Yttrotantalit; aus Schweden. Besitzt die Härte 5½ bis 6½.
 - 39) 5,066) Sogenanntes Titaneisen; aus dem Spessart
 - 33) 5,070 in Baiero.
- 84) 5,959 Basitom-Glanz (Schilfglanzerz); von Frei-
- 35) 6,296 Melan Glanz; angeblich von Mies in Böh-
- 36) 7,325 Ein metallisch glänzender stablgrauer Wolframit, von der geringen Härte 43/4 bis 51/4; unbekannten Fundorts.
- 37) 7,330 Annähernd, diatomer Wolframit, in den dünnsten Krystallen und in der Richtung der Brachydiagonale roth durchscheinend, obwohl ein braunes Strichpulver gebend; von den Münzwiesen unterhalb Freiberg.

Hierüber :

38) 3,909 Das gelb-braune Oxysulfaret des Zinks, welches sich in den Freiberger Schmelzöfen bildet und mit Ausnahme eines wenig geringern Gewichts in der rhomben-dodekaëdrischen Spaltbarkeit und in den übrigen äusseren Kennzeimit der Zink - Blende übereinstimmt, wenn es auch zuen in zu hexagonalen Prismen verzerrten Krystallen vorkommt.

LXXXII.

Literarische Nachweisungen.

Unter dieser Robrik soll künftig ein fortlaufendes Verzeichder in andern Zeitschriften enthaltenen, auf Chemie bezügen Originalabhandlungen, so weit es thunlich mit kurzer Andes Inhaltes, gegeben werden, um die Leser in den Stand tetzen, die gesammten neuen Leistungen im Gebiete der Chemie überblicken. Da die ausländischen Arbeiten von Bedeutung imentweder vollständig oder in Auszügen, in dem Journale selbst etheilt worden, so werden sich diese Nachweisungen vortich auf die deutschen naturwissenschaftlichen und pharmatischen Zeitschriften beziehen, da deren Benutzung für das mal natürlich nur mit Beschränkung auf Notizen, Zusamstellungen u. s. w. geschehen kann.

Da auf diese Nachweisungen auch in den Registern Rückgenommen werden soil, so werden die letzteren künftig
einem Blicke übersehen lassen, über welche Gegenstände
rend eines gewissen Zeitraumes Untersuchungen angestellt
den sind und wo über dieselben Nachrichten zu finden eind.
fortlaufenden Repertorien dürften einem wahren Bedürfentgegenkommen. Ausländische Arbeiten, welche in dieJournale entweder gar nicht aufgenommen wurden oder
gstens nur in kurzen Auszügen, sollen entweder nach dem
jinale, oder, in so fern sie in deutscher Bearbeitung ausführerschienen, nach letzterer augeführt werden. Die Anführung
r Arbeit unter den Nachweisungen wird natürlich die späBenutzung derselben für das Journal nicht ausschliessen,
Als Anfangspunct ist der Beginn des zweiten Semesters
in monatlichen Heften erscheinenden Zeitschriften gewählt
ein.

Annalen der Pharmacie, von Wöhler a. Liebig. Juli (Bd. 27. Heft 1.)

- Ueber die Zusammensetzung der Rhodizonsäure. Von Thaulow. (Die Säure scheint C7 O7, das Kalisalz C7 O7 + 3KO.)
- Einige die Fabrication des Runkelrübenzuckers betreffende Verzuche. Von Kuhlmann. (Vehersetzung)
- Ueber dus Masser bei einigen chemischen Reactionen. Von Kuhlmann. (Vebersetzung.)
- Bereitung von ätzendem Baryt. Von F. Mohr. (Der salpetersaure Baryt lässt sich durch Glüben, mit ., 3, schwefelsaurem Baryt gemengt, ohne Aufblähen zersetzen.)
- Veber Cissampelin, eine neue vegetabilische Salzbase. Von Wiggers. (In der Würzel von Cissampelos pareira enthalter Vorläufige Notiz.)
- Veber die eigenthümliche Zersetzung des aus jodsaurem Natron erhaltenen Jodnatriums bei Zusatz von Säuren. Von Justus Liebig. (Es enthält jodsaures Natron in chemischer Verbindung, daher die Anomalie. Vorschrift zur Bereitung der Jodnatriums.)
- Gesammelte Nachrichten über den Campkerbaum etc. Von Maretins. (Enthält eine Chemische Untersuchung des natürlichen Campheröls.)

Literatur.

- Das Laboratorium. Eine Sammlung von Abbildungen und Beschreibungen der besten und neuesten Apparate zum Behuf de practischen u. physikalischen Chemic. Ich und vierzigst. Hell-Weimar, im Verlage des Landes-Industric-Comptoirs (1838, 4)
- Elemente der Krystallographie, nebst einer tabellarischen Uebersicht der Mineralien nach den Krystallformen, von Gustav Ross Zweite Aufl. Mit zehn Kupfertaf. Berlin, bei E. E. Mittlet. 1838. 8. 173 S.
- Veber das Verhältniss der specifischen Wärme zum chemische Mischungsgewichte und die sich daraus ergebenden Folgerungen für die Cohäsien der Körper. Von Hermann Bredom Berlin, in Commiss. dei Hirschwald. 1838. 4. 33 S.
- Manuel pour l'analyse des substances organiques, par J. Liebisi Traduit de l'allemand par Jourdan; suivi de l'examencritique des procédés et des resultats de l'analyse des corpt organisés par F. W. Raspail etc. Paris, chez Bailliere 1838. 8. 163 S.

LXXXIII.

eber die Constitution der organischen Säuren u.s.w.*)
V. Auszug der Antwort von Dumas auf den Brief von
Berzelius.

(Compt. rend. 1838. No. 21.)

— — Seit längerer Zeit hege ich über die Natur r Körper, welche man neutrale (indifferente) nennt, wie Zukr, Gummi, Stärke etc., eine Ansicht, welche meinen Zuhörern phl bekannt ist.

Ich glaube nämlich, dass die nicht süchtigen Körper eine osse Anzahl Sauerstossatome enthalten und sich dadurch den sachsten organisirten Körpern nähern, welche wir kennen.

Meiner Ansicht nach sind Fibrin, Holzfaser etc. organite Stoffe mit grossem Atomgewicht, die demzufolge eine grosse azahl Sauerstoffatome enthalten.

Die Stärke, das Dextrin, die Zucker- und Gummiarten id Körper, welche sich denselben sehr nähern und die eben- ils ein grosses Atomgewicht und eine grosse Anzahl Sauer- iffatome enthalten müssen. Da sich die Citronensäure, Wein- ure, Gerbsäure u. s. w. durch ihre Zersetzbarkeit im Feuer n vorhergehenden Substanzen nähern, so glaube ich, dass sie nselben auch hinsichtlich ihrer Constitution nahe stehen.

Aus diesen Grundsätzen ergeben sich andere Ansichten, ren Entwicklung unnütz wäre, wenn jene unrichtig sind, aber einiges Licht auf die Erscheinungen der Ernährung d des Ueberganges zwischen der Chemie der organischen der organisirten Körper werfen könnten, wenn jene Grunden richtig sind.

Ehe ich diese Meinungen veröffentlichte, musste ich sie sich die Erfahrung prüfen. Ich bin deshalb mit der genauen Aufmerksamkeit den Untersuchungen von Payen über die irke und das Dextrin so wie denen von Peligot über die okerarten gefolgt und habe in den Resultaten derselben eine liständige Bestätigung meiner Ansichten gefunden.

Ich selbst habe eine Analyse des Orcins angestellt, da sich r hier ein Anknüpfungspunct darzubieten schien, und ich be aus dieser Analyse die Formel der Citronensäure auf eine t abgeleitet, die sich aus dem Folgenden ergeben wird.

^{*)} Vgl. d. Journ. Bd. XIV. 804. 850. u. f. Journ. f. prakt. Chemie. XIV. 8.

450 Dumas, üb. die Constitution d. organ. Säuren.

Wene sich das Orcin mit Wasser oder mit Bleioxyd verbindet, so nimmt es 5 Atome Wasser, 5 Atome Bleioxyd and Nach der Ansicht von Berzelius müsste man annehmen, dass in diese Verbindung aur 1 Atom Bleioxyd einginge, und man würde suchen das von mir angenommene Atomgewicht des Orcins auf ½ zu reduciren. Allein diess ist unmöglich, dena die Elementaratome des Orcins lassen sich nicht durch 5 dividiren.

Dieser I'mstand veranlasste mich, viele Analysen und Nachforschungen anzustellen. Es ist klar, dass, wenn die Atome des
Oreins durch 5 theilbar gewesen wären und man keinen Anhaltepunct in der Dichtigkeit des Dampfes gehabt hätte, ein viel
zu geringes und gewiss falsches Atomgewicht für dasselbe
würde angenommen worden sein.

Dieser Fall war jedenfalls schon vorgekommen und konnte, wieder vorkommen, es wurde also nötbig, darauf Rücksicht zu nehmen, besonders bei nicht flüchtigen und sehr sauerstoffhaltigen Körpern, die meiner Ansicht nach ein hohes Atomgewicht besitzen.

Die Citronensaure, welche von Berzelius als eine Säure von kleinem Atomgewicht angesehen wird, liess sich mit meinen Ideen nicht vereinigen, weil sie nicht flüchtig und sehr sauerstoffreich ist.

Ich suchte deshalb eine Formel dafür aufzustellen, und die, welche ich auf den Grund der von Berzelius entdecktet Anomalien construirte, wurde auf eine, wie mir scheint, neue und entscheidende Weise durch die Analyse der Salze bestätigt, welche man als die widerspenstigsten betrachtet hatte, wie dat kalt bereitete citronensaure Silberoxyd.

Während ich mich mit diesen Untersuchungen und der Folgerungen beschäftigte, welche sich darans für die Constitution der organischen Körper ergeben, kam Herr Liebig auf einen andern Wege genau zu demselben Resultate.

Ich überlasse es ihm, seine eben so tief gedachten als fruchtbaren Ausichten über diesen Gegenstand selbst auseinmder zu setzen und zu vertheidigen, schliesse mich aber deuseiben vollständig an. Indessen darf ich mir erlauben, folgende Stelle aus einem Briefe Herrn Liehig's mitzutheilen, den ich von ihm erhielt, selt der Brief von Berzelius an die Akademie

Dumas, üb. die Constitution d. organ. Säuren. 451

gelangte, und der die vollste Bestätigung der Meinungen enthält, welche Herr Berzelius bestreitet.

"Meine Untersuchungen über die organischen Säuren." Behreibt Herr Liebig, "haben mich zu Versuchen über die Gerbsäure und die Gallussäure geführt. Die erstere neutralisirt, wie die Phosphorsäure, 3 Atome Basis, die Gallussäure aber Atome. Lässt man den Gerbstoff einige Augenblicke mit Schwefelsäure oder Aetzkali kochen, so verwandelt er sich in Gallussäure. Die Gerbsäure ist C18 H16 O12. Ich fand ein Bleisalz, welches C₁₈ H₁₀ O₉ + 3 Pb O war. Die trockne Gallussaure ist C, H, O,, ihr Bleisalz C, H, O, + 2Pb O. Diese Analysen und einige andere veranlassen mich, die organischen Säuren in drei verscheidene Classen zu unterscheiden. Ein Atom einer Säure der ersten Classe neutralisirt 3 Atome Basis, 1 Atom der zweiten 2 Atome, 1 Atom der dritten nur A Atom. Die Sauren, welche 2 Atome Basis fordern (acides bibasiques), bilden Salze, die man sauer nennt, die es aber nicht wirklich sind. Ein saures Salz enthält 2 Atome Säure, und . wird es mit einer zweiten Basis gesättigt, so theilt es sich in swei verschiedene Salze, die abgesondert krystallisiren. Das Roppeltschwefelsaure und doppeltkleesaure Kali, mit Natron gesättigt, bilden schwefelsaures und kleesaures Kali und Natron, die sich bei der Krystallisation scheiden. Werden dagegen das aure knallsaure Silberoxyd, das saure weinsaure Kali mit einer weiten Base gesättigt, so bilden sie Doppelsalze selbst mit micht isomorphen Basen. Aber diess sind keine Doppelsalze, die Weinsäure fordert 2 Atome Basis im sauren Salze, das eine dersolben ist Wasser, welches durch Kali, Natron oder Ammoniak ersetzt werden kann.

Die Existenz des gallussauren Bleioxyde, dessen Formel ch Ihnen angab, beweist klar die Existenz dieser Classe von Körpern. Auf 1 Atom Blei berechnet, würde die Gallussäure nur ein halbes Atom Wasserstoff enthalten."

Wie also das Orein durchaus 5 Atome Basis fordert, weil eine Atome nicht durch 5 theilbar sind, so fordert die Citronennaure 3 Atome Basis, wenn man nicht Bruchtheile von Atomen in der trocknen Säure annehmen soll, und eben so fordert die Gallussäure 2 Atome Basis, wenn man nicht ein halbes Aequivalent Wasserstoff in diesem Körper zugeben will.

452 Dumas, üb. die Constitution der organ. Säurce

Der Leitfaden von Berzelius zerreisst also unter unsern Händen, so bald wir versuchen, ihn auf etwas complicirte organische Verbindungen anzuwenden, gerade so wie in der unorganischen Chemie bei den phosphorsauren und arseniksauren Salzen.

Dieser Faden hat uns in der organischen Chemie so lange gedient, als es sich um flüchtige, den Mineralsnuren analoge Säuren handelte, so wie man aber sich seiner bediente zur Untersuchung derjenigen Zusammensetzungen, bei welchen man eine entschiedene organische Physiognomie wahrnimmt, wurden neue Gesetze nothwendig, und als diese einmal gefunden waren, so brachten sie die Ansichten der Physiologie und der Chemie selbst in Uebereinstimming.

Nach Berzelius ist der Sauerstoff der Säuren im Algemeinen ein Multiplum nach ganzer Zahl vom Sauerstoffe der Basen. Nimmt man nun in den Orcinaten das Verhältniss von 5: 3 und in den Citraten das von 3: 11 an, so folgt mas allerdings sehr abweichenden Gesetzen.

Ich gestehe, dass mich dieser Umstand nicht hindert, und ich halte dafür, dass man diejenigen Verhaltnisse zu berücksichtigen babe, welche zwischen dem Molecül der Säure und der Base stattfinden. Es ist mir wenig wahrscheinlich, dass die Elemente selbst gewisse Verhältnisse bei der Bildung vor Salzen beibehalten sollten. Der Zufall hat einige Fälle der Anfinden lassen und man hat andere vielleicht gemacht, indem mit den Säuren Atomgewichte gab, durch welche sie sich unter das angenommene Gesetz bringen liessen.

Wenden wir uns nunmehr zu der Substitutionstheorie, welcher Berzelius so schwere Vorwürfe macht.

Die Veraolassung zu dieser Theorie gaben mir meine Versuche über die Einwirkung des Chlors auf den Alkohof, indese sen hatte schon früher Gay-Lussac eine analoge Beobachtung über die Wirkung des Chlors auf das Wachs gemacht.

Was ich Substitution nenne, ist das, was vorgeht, wenn untirgend eine wasserstoffhaltige Substanz auf solche Weise der Wirkung des Chlors unterwirft. Ich habe wahrzunehmen geglaubt, dass dabei die wasserstoffhaltige Substanz in dem Maasse, als sie unter dem Einflusse des Gases Wasserstoff verliert, der sich in Salzsäure umwandelt, üquivalente Mengen von Chlor aufgimmt,

Dumas, üb. die Constitutiou der organ. Säuren. 458 so dass für jedes entweichende Atom Wasserstoff 1 Atom Chlor gebunden wird.

Ich habe aber hinzugesetzt, dass, wenn der Wasserstoff als Wasser in dem Körper enthalten sei, ein anderer Vorgang stattfinde. In diesem Falle schien, meinen Versuchen zufolge, das Chlor den Wasserstoff auszuscheiden, ohne ihn zu ersetzen.

Herr Berzelius schreibt uns aber eine ganz andere Ansicht zu, die nämlich, dass das Chlor in diesen Fällen die Stelle des Wasserstoffs einnehme, ohne die Natur des Körpers zu verändern. Ich habe nie etwas der Art geäussert.

Herr B. bedauert, dass Herr Malaguti sich von solchen Ansichten habe leiten lassen, und entwickelt neue Ideen in Bezug auf die Versuche, mit welchen sich dieser geschickte Chemiker beschäftigt. Eine nicht minder einfache Theorie giebt er von den Erfahrungen des Herrn Laurent über die Einwirkung des Chlors auf das essigsaure Methylen. Da sich Herr Malaguti mit demselben Gegenstande beschäftigt hat, so bat ich ihn um Mittheilung seiner Resultate, worauf er mir antwortete, dass er bei seinen Versuchen nichts erhalten habe, was den Erfahrungen Laurent's ähnlich wäre. Hierdurch fallen die aus H. Laurent's Versuchen gezogenen Folgerungen von selbst. Herr Berzelius hat meine Ansicht nicht richtig aufgefasst.

In Bezug auf die Wirkungen des Chlors auf die Kohlen-wasserstoffe oder ähnliche Verbindungen scheint es mir allgemein anerkannt, dass die bei ihnen stattfindenden Substitutionen mit meiner Regel in Uebereinstimmung stehen.

Wir wollen untersuchen, ob diess auch für die Fälle gilt, in welchen ich glaubte, dass der Körper Wasser enthielte.

Als ich das erstemal von den Phänomenen der Substitution sprach, untersuchte ich die Wirkung des Chlors auf den Al-kohol. Nach der einen Theorie über die Natur des Alkohols nimmt man bekanntlich an, dass er 2 Atome Wasser, d. h. 4 Atome Wasserstoff als Wasser und 8 Atome Wasserstoff als Kohlenwasserstoff enthalte. Diess ist die Theorie von Gay-Lussac.

Ich fand, dass durch die Einwirkung des Chlors auf den Alkohol 4 Atome Wasserstoff verschwanden, ohne ersetzt zu werden, was das Aldehyd giebt, welches später von Liebig entdeckt wurde. Bei fortgesetzter Wirkung verliert das Alde-

454 Dumas, üb. die Constitution der organ. Sänrene byd sechs Atome Wasserstoff und nimmt sechs Atome Chlor

auf.

Diese Reaction schien mir zu beweisen, dass im Alkohol zwei Zustände des Wasserstoffs unterschieden werden können und dass die ohne Ersatz verschwundenen 4 Atome Wasserstoff in der That dem Wasser angehören könnten. Letzterer Fall führt zu dem Schlusse, dass das Chlor den Körpern, welche Wasser enthalten, den Wasserstoff entzieht, ohne an seine Stelle zu treten.

Später hat Herr Kane die Wirkung des Chlors auf den Essiggeist, welchen er als einen Alkohol betrachtet, untersucht Beine Analysen der Verbindung, um welche es sich handelt, sind in Uebereinstimmung mit denen von mir und Liebig und führen, ihn zu der Formel:

 $C_{12} H_{12} O_2 = H_4 + Cl_4 = C_{12} H_8 O_2 Cl_4$. Schreibt man diese Formel:

 C_{12} H_6 O_2 Cl_2 + H_2 Cl_2

und bringt den Körper mit 2 At. Kali zusammen, so erhält man:

$$\begin{array}{cccc} C_{13} & H_6 & O_2 & Cl_3 & + & H_2 & Cl_2 \\ OK & & OK & \end{array}$$

 $(C_{12} H_0 O_3 + H_2 O) + 2 K Cl_2.$

Die Zusammensetzung C₁₂ H₆ U₃ + H₂ O hat Herr Kane wirklich erhalten, indem er das Product der Einwitkung des Chlors auf den Holzgeist mit Kali behandelte. Er nennt es Pteleinsäure *).

Auf diese Weise ist das robe Resultat der Versuche des Herrn Kane im Widerspruch mit der von mir aufgestellten Regel, wenn ich aber nach dem Verfahren von Berzelius die Formel etwas modificire, in einer Weise, die übrigens mit des Reactionen übereinstimmt, so passt sie vollkommen unter das Gesetz. Andrerseits hat Cahours das Oel der Kartoffeln mit Chlor behandelt. Bekanntlich fand er, dass dasselbe der Gruppe der Alkohole angehört **). Als er es der Emwirkung des Chlors unterwarf, erhielt er eine chlorhaltige Verbindung, während vier Volumina Wasserstoff ohne Ersatz verschwanden.

Die Substitutionstheorie drückt also nur ein einfaches Ver-

^{*)} S. d. Journ. Bd. 13. p. 66.

^{**)} Ş. d. Journ. Bd. 10. p. 268.

Mitniss zwischen dem entweichenden Wasserstoffe und dem in die Verbindung eingehenden Chlor aus. Dieses Verhältniss ist in den meisten Fällen das von 1 Volumen zu 1 Volumen. Ich glaube dadurch, dass ich sie ausgesprochen habe, der Wissenschaft einen wahren Dienst geleistet zu haben. Vor Aufstellung derselben exisirte vielleicht nicht eine genaue Analyse eines durch die Wirkung des Chlors auf eine organische Substanz gebildeten Products. Seit sie aber die Aufmerksamkeit der Chemiker auf diese Classe von Reactionen gelenkt hat, haben sich die Thatsachen vervielfältigt, die Analysen haben eine Schärfe erlangt, deren Wichtigkeit man erkannte, und ich glaube, dass sie schon deshalb eine nachsichtige Beurtheilung verdiente.

Wenn die Anwendung der Substitutionstheorie auf die Fälle, in welchen der Körper Wasser enthält, noch an einiger Unbestimmtheit leidet, so glaube ich, dass diess blos dem Mangel an Thatsachen zuzuschreiben ist. Es giebt so wenige Körper, von denen man sicher weiss, dass sie fertig gebildetes Wasser enthalten, als es wenige in dieser Beziehung angestellte Versuche giebt.

Wenn man mich aber sagen lässt, dass der entzogene Wasserstoff stets durch den elektro-negativen Körper ersetzt werde, so würde man mir eine Meinung zuschreiben, der meine Untersuchungen über den Indigo widersprechen, denn der Wasserstoff, welchen der weisse Indigo verliert, wird nicht durch Sauerstoff ersetzt, wenn er sich in blauen Indigo verwandelt, wie ich schon vor langer Zeit bekannt gemacht habe. Wenn man mich sagen lässt, dass der Wasserstoff durch Chlor ersetzt werde, welches die nämliche Rolle wie jener spiele, so ist diess eine Ansicht, gegen die ich förmlich protestire, da sie mit Allem im Widerspruche steht, was ich überdiesen Gegenstand geschrieben habe.

Die Chemiker mögen die Grenzen bestimmen, auf welche sich diese Substitutionen beschränken, aber sie nicht aus der Wissenschaft verbannen. Der Augenblick ist vielleicht nicht mehr fern, wo sie von grossem Nutzen sein werden, um einen Schritt weiter in dem Studium der Wirkung der Körper zu thun. Ein Beispiel wird diess erläutern.

Ich habe gefunden, dass die Indigsalpetersäure, deren For-

456 Dumas, üb. d. Constitution d. organ. Säuren.

mel ist C₂₈ H₈ N₂ O₉, sich in Picrinsalpetersäure vermöge fogender Reaction umwandelt:

 $C_{28} H_8 N_2 O_8 - C_4 H_4 + N_4 O_4 = C_{24} H_4 N_6 O_{13}$

Diese Substanz verliert also C_4 H_4 und nimmt N_8 O_8 auf. H. Piria hat bei Untersuchung der Wurkung der Salpetersäus auf das Salicylhydrür eine neue Säure gefunden, die zur Formel hat C_{34} H_6 N_8 O_{12} und welche durch folgende Reaction entsteht:

 $C_{28} H_{10} O_4 - C_4 H_4 + N_8 O_8 = C_{24} H_6 O_{12} N_8$

Die Substanz verliert also C₄ H₄ und nimmt N₈ O₈ au. Wäre es nicht ein glücklicher Umstand, wenn Beziehungen dieser Art, wofern eie sich oft darbieten sollten, früher wahrgenommen worden wären? Sie würden dem Studium der stickstoffbaltigen Producte, welche durch die Einwirkung der Salpetersäure auf die organischen Substanzen entstehen, ein theoretisches Interesse geben, das allem fähig ist, die mit der Untersuchung derselben verbuhdenen Schwierigkeiten zu überwinden.

Ueberlassen wir diese Substitutionsideen sich selbst und überlassen wir es der Zeit, sie zu bestätigen, oder, wenn einöthig ist, zu modificiren, aber verwerfen wir nicht eine emptrische Regel, denn sie ist wirklich nichts Anderes, die, weit entfernt, den Gang der Wissenschaft aufgehalten zu haben, ihr vielmehr seit einigen Jahren eine Menge von genauen Analysen zugeführt hat, an die Niemand gedacht haben würde.

Ich komme endlich zu dem Theile des Briefes d. H. Berzelius, welcher sich auf die Art bezieht, wie man sich die Zusammensetzung der sogenannten neutralen Körper, d. h. der Zuckerarten, der Stärke, des Dextrins etc. vorzustellen bat. Die Verschiedenheiten, welche zwischen seiner Betrachtungsweise und der meinigen stattfinden, sind von der Art, dass der Versuch darüber entscheiden kann.

Ich habe schon weiter oben angeführt, welche Gründe, mich dazu bestimmt baben, in den in der Hitze zersetzbaren Körpern ein hohes Atomgewicht und eine grosse Anzahl von Sauerstoffatomen anzunehmen. Diese Ansicht wird vollständig durch die neuen Versuche von Liebig bestätigt und sümmt mit den Versuchen von Payen über die Stärke oder das Dextring mit denen von Peligot über die Zucker- und Gummiarten.

Dumas, üb. d. Constitution d. organ. Säuren. 457.

so wie endlich mit denen von Regnault über die pektische Säure überein.

Nach Berzelius behalten das Bleiamylat und das Bleidextrinat die Formel C_{24} H_{20} O_{10} , so lange sie keine Zersetzung erlitten haben. Ich habe gefunden, dass das Bleidextrinat ein Atom Wasser verliert. H. Payen hat dasselbe bei dem Bleiamylat wahrgenommen, wodurch die Formel der Stärke und des Dextrins C_{24} H_{18} O_{9} wird. Payen hat seine Versuche in Folge des Briefes von Berzelius wiederholt und genau die frühern Resultate erhalten.

Nach Berzelius enthält das Bleisacharat C_{24} H_{20} , O_{10} , $\mathbf{2Pb}$ $\mathbf{0}$, nach Peligot würde es C_{24} H_{18} O_{9} , $\mathbf{2Pb}$ $\mathbf{0}$ oder vielmehr C_{24} H_{36} O_{18} , $\mathbf{4Pb}$ $\mathbf{0}$ enthalten. Während also Berzelius seine frühere Formel des Zuckers theilt, findet sich Peligot veranlasst, sie zu verdoppeln, und während Berzelius C_{24} H_{20} O_{10} für den wasserfreien Zucker ansieht, führen die Versuche von Peligot zu dem Schlusse, dass man ein Atom Wasser davon abzuzichen habe. Ich habe in diesen Tagen die Zusammensetzung des Bleisacharats geprüft und genau die von Peligot angegebenen Zahlen erhalten.

H. Peligot hat ferner gefunden, dass das arabische Gummi ein Bleigummat giebt, welches sich genau eben so von dem früher durch H. Berzelius analysirten Bleigummat unterscheidet.

Die Formel O24 H18 O9 gehört also dem Amylon, dem Dextrin, dem Rohrzucker und dem arabischen Gummi an, diese Körper sind isomerisch, aber ihre Zusammensetzung weicht um ein Atom Wasser von der von Berzelius angegebenen ab. Da sie nun eine ungerade Zahl von Sauerstoffatomen enthalten, so lässt sich die Theilung ihrer Formel, wie sie Berzelius vorschlägt, nicht ausführen. Im Gegentheil führt alles zu der Meinung, dass man dieselbe wenigstens für den Zucker verdoppeln müsse. Diese Thatsachen führen uns auf den Ausgangspunct des Briefes von H. Berzelius zurück und machen die Schlüsse sehr zweifelhaft, zu welchen er in Bezug auf die im Feuer zersetzbaren Säuren gelangt ist, deren Formeln er auf eine Weise darstellt, die sich eben so wenig mit den neuen Versuchen, deren Gegenstand sie gewesen sind, als mit den Ideen vereinigen lässt, zu welchen man durch die Analyse der Bleioxydverbindungen des Amylons, des Dextrins, des Zuk--kers und des Gummi's gelangt.

Ueberhaupt geht aus dem Briefe des H. Berzelius hervor, dass man die Substitutionstheorie bei Seite lassen soll. Diese aber ist eine empirische Regel, und so lange sie mit der Erfahrung übereinstimmt, müss man auf dieselbe Rücksicht nehmen. Hat Jemand derselben eine Ausdehnung gegeben, an die ich nicht dachte, so geht diess mich nichts an. Es bleikt nun als wesentlicher Streitpunct nur noch die Frage übrig, eb man die Existenz von organischen Säuren anzunehmen habe, die fähig sind, mehrere Atome Basis in ihren neutralen Salzen aufzunehmen, oder ob man auf Formeln dieser Art verzichten müsse?

Bis jetzt scheint die Erfahrung zu zeigen, dass die nicht flüchtigen organischen Säuren oder viele andere Körper, welche die Rolle von Säuren spielen, mehrere Atome Basis in ihren neutralen Salzen aufnehmen. Diess ist in meinen Augen durchaus Sache der Erfahrung.

Möge H. Berzelius durch Thatsachen die Möglichkeit beweisen, die Zusammensetzung des citronensauren Silberoxydes, die des wasserfreien Brechweinsteins, des gallussauren Bleioxydes anders als durch die Annahme neutraler Salze mit mehreren Atomen Basis zu erklären. Er möge uns sagen, warun keine solchen Wasserstoffsäuren existiren können, wie wir sie angenommen haben. Durch Thatsachen werden wir bald in Uebereinstimmung kommen, blosse Behauptungen können die Sache nicht entscheiden.

LXXXIV.

Ueber die Hefe und die Weingährung.

Von

T. A. QUEVENNE.

(Journ. de Pharm. No. VII. Juillet 1838. p. 329.)

Zweiter Theil *).

Von der Weingährung.

S. 2. Gährung erregende Eigenschaft der Bierhefe, an sich modificirt durch physische Agentien, Producte die sie durch Zersetzung des Zuckers erzeugt.

So wie die Hefe sich bei der Gährung des Bieres abscheidet, besitzt sie, wie wir bereits gesehen haben, die Gährung

*) Vergl. die Abhandlung in d. J. XIV, S. 828-349.

Wasser, um die löslichen Substanzen so viel als möglich davon abzuscheiden, habe ich die Stärke dieser Eigenschast etwas vermindert; ich konnte sie aber nicht gänzlich vernichten, und das Waschwasser war immer ein weit weniger kräftiges Gährungsmittel. Diess beweist solgender Versuch:

5 Grammen roher Hefe wurden mit 250 Grammen destillirtem Wasser gewaschen und zu diesem Wasser wurden 30 Grammen Zucker binzugesetzt. Die auf diese Weise gewaschenen 5 Grammen Hefe wurden mit 250 Grammen Wasser gemischt, die auch 30 Grammen Zucker aufgelöst hielten. Diese beiden Proben wurden auf einen bis auf 30°C. erwärmten Trokkenofen gebracht. Eine Viertelstunde nachher fingen sich aus der die Hese enthaltenden Flasche Gasblasen zu entwickeln and Nach Verlauf einer Stunde war die Gährung in vollem Gange, und sie dauerte fünf Tage lang, je nach dem Grade der Temperatur mit mehr oder weniger Stärke fort. Es war dabei ein sehr deutlicher Alkoholgeruch wahrzunehmen. Die das Waschwasser enthaltende Flasche gab erst nach vierzehn Stunden Anzeichen von Gährung, und als diese begonnen hatte, schritt sie sehr langsam vor und hielt nicht lange an. Dabei entwickelte sich nur ein schwacher Alkoholgeruch.

In andern Fällen versuchte ich die Bierhefe durch längere Waschungen gänzlich auszuziehen, ich konnte diess aber nicht erreichen, und der auf dem Filter gebliebene Hefenrückstand besass immer eine sehr grosse Energie, während das Waschwasser immer nur ein schwaches Gährungsmittel war. Das Gährung erregende Vermögen hat also seinen Sitz in dem unlöslichen kugelförmigen Rückstande und nicht in dem gelösten extractiven Theile. Da dieser Versuch nicht mit dem von Collin angestellten übereinstimmt, so habe ich ihn oft wiederholt und immer dasselbe Resultat erhalten, so dass ich an seiner Genauigkeit nicht mehr zweisle. Zur Unterstützung meiner Meinung kann ich übrigens folgende Stelle von Berzelius (T. VI. S. 405) anführen:

"Wird die gährende Flüssigkeit filtrirt, wenn erst der vierte Theil von der Zeitdauer der Gährung verstrichen ist, so fängt die filtrirte durchsichtige Flüssigkeit nur erst nach Verlauf einiger Zeit sich zu trüben und zu gähren an. Wird die

Flüssigkeit bei weiter vorgeschrittener Gährung filtrirt, so hör die Gährung ganz auf. Aus dieser Erfahrung folgt, dass die gefällte Portion des Klebers allein geeignet ist, die Gährung zu bewirken."

Eine Portion roher Hefe, bei der Temperatur des siedender Wassers so weit gerocknet, dass sie brüchig wird, und mit gezockertem Wasser in Berührung gebracht, hatte einen grossen Theil ihrer Energie verloren; sie konnte jedoch die Gährung erzeugen.

Eine andere Portion, der Temperatur des Siedens vier bis
fünt Minuten mit Wasser unterworfen, hatte nicht ganz das
Vermögen verloren, die Umwandlung des Zuckers in Alkobe
zu bewirken, und die Gährung zeigte sich binnen zwölf bis
funfzehn Stunden; sie schritt aber weit weniger kräftig vor ih
mit der Normalhefe.

Als sie eine Nacht einer Temperatur von 10 bis 120 opter dem Gefrierpuncte ausgesetzt wurde, schien ihre Energienicht sehr merklich vermindert.

Die von Collin angegebene Menge Wasser und Zucker zur Erzeugung der Gährung schien mir am angemessenste zu sein, nämlich drei his vier Theile Wasser auf einen Theil Zucker. Wenn nur 1/8 Zucker darin ist, so entwickelt sich die Gährung langsamer und ihr Verlauf ist weniger regelmässig.

Die mittlere Temperatur von 20 bis 250 C., welche als die für die Gahrung angemessenste angegeben wird, schien mir den regelmässigen Fortschreiten der Erscheinung sehr günstig. Die allgemein als Grenzpunct angegebene Temperatur von 45°C, über die hinaus keine Gährung mehr stattfinden soll, ist nicht genau, wenigstens wenn von zuckerhaltigen Flüssigkeiten die Rede ist, denen Hefe zugesetzt wurde. Wirklich erleiden ich Zuckerauffösungen, welche Bierhefe enthalten, wenn man sie il einen allmählig erwärmten Trockenofen bringt, eine um so deutlichere Gahrungsbewegung, je mehr die Temperatur sich 550 🕼 nähert. Die Gasentwickelung ist alsdann schnell, stürmisch und bei Annäherung des Ohres hört man das geringe Gerausch oder Tönen deutlich, welches gewöhnlich die Gahrung begleitet. Es war aber für mich überraschend, dass, wenn man die Temperatur dadurch, dass man das Gefüss in's Wasserbad setzt, noch höher steigert, die Gährung nicht aufhört. Gegen 60°C. läss

die Gasentwickelung zuweilen nach, aber ungefähr bei 75 oden 80° beginnt sie von Neuem wieder mit Stärke und dauert nachher mit reissender Geschwindigkeit bei der Temperatur des kochenden Wassers mehrere Stunden lang fort, worauf sie ganz
aufhört. Nach Anstellung dieser merkwürdigen Beobachtung
blieb noch zu untersuchen übrig, ob die bei dieser hohen Temperatur entstehenden Producte noch Alkohol und Kohlensäure
wären.

Ich setzte daher 30 Grammen Hefe zu 700 Grammen Wasser, worin 200 Grammen Zucker aufgelöst waren. Ich brachte das Ganze in eine Retorte, die schon zum voraus zur Destillation eingerichtet worden war. Ich setzte es mehrere Stunden einer Temperatur von 15°C. in der Absicht aus, dabei den Anfang der Gährung zu bestimmen. Als diese gehörig hergestellt war, brachte ich die Retorte in ein Wasserbad und steigerte nach und nach die Temperatur bis zum Siedepuncte. Während der ganzen Zeit ging die Gasentwickelung fort; bald wurde sie nach und nach schwächer, nachher hörte sie ganz auf. Die der Destillation unterworfene Flüssigkeit gab 150 Grammen eines Productes, welches am Centesimalareometer bei einer Temperatur von 5° 2½ zeigte.

Es ist nicht nöthig, dass die Gährung schon im Gange ist, um das in Rede stehende Phänomen hervorzubringen. Es erfolgt sehr gut, wenn die Temperatur schnell bis auf 50°C. gesteigert wird. Ein dem vorigen ähnliches Gemenge wurde, sobald es gemacht war, einer zwischen 50 und 55°C. erhaltenen Temperatur in einer zur Destillation eingerichteten Retorte, um den Verlust des Alkohols zu vermeiden, ausgesetzt. Die Gährung kam in kurzer Zeit in vollen Gang, dauerte vier Stunden und hörte nachher völlig auf. Das Product, welches einen faden und kaum alkoholischen Geruch besass, wurde der Destillation so lange unterworfen, bis 375 Grammen Product erhalten worden waren. Diess zeigte bei 50° ½ Grad des Centesimalareometers an.

Ein ähnliches in denselben Verhältnissen gemachtes Gemenge, das ich aber bei einer Temperatur von 35°C. fünf Tage lang gähren liess, gab bei der Destillation ein Product, welches 575 Grammen wie das vorige wog, das an dem Centesimalareometer bei 5° 17½ anzeigte.

Wir sehen an diesen Beispielen, dass, wenn die zwische 50 und 100°C. erfolgende Gährung schnell vor sich geht, sie nicht von langer Dauer ist, und dass, was besonders wichtig ist, sich bei dieser hohen Temperatur kein Alkohol zu bilden scheint. Wenn sich bei diesen Versuchen wirklich ein weng bildet, so lässt sich annehmen, dass er gleich im Anfange der Operation, und während die Temperatur noch nicht sehr hoch war, sich erzeugte.

Der Rückstand dieser Destillationen schien mir weder mehr noch weniger sauer als der der gewöhnlichen Gährungen. Sin boten mir nichts Besonderes dar, ausgenommen einen faden Geruch, ähnlich dem des gequetschten frischen Grases.

Um zu wissen, welches Gas sich in dem in Rede stebenden Falle entwickele, nahm ich zwei andere ähnliche Gährungen vor, indem ich an den Hals der Retorte eine Röhre anfügte, welche in eine Eprouvette hineinging, worin sich eine Außösung von Aetzkali befand. Ich setzte die Flüssigkeit alles Wärmegraden von 15 bis 1000 innerhalb sechs Stunden aus Die Gasentwickelung wurde während dieser ganzen Zeit nicht unterbrochen, und nach dem Zeitpuncte, wo aus dem Apparate die Luft vertrieben worden war, wurde das Gas besiändig durch die alkalische Außösung absorbirt. Das sich unter dem Einflusse des Gährungsmittels während der Zersetzung der Zuckers entwickelnde Gas ist also immer Kohlensäure, welcher Temperaturgrad auch immer stattsinden mag.

So weit war ich mit meinen Versuchen gekommen und ich wollte eben untersuchen, was aus dem Stickstoffe des Fermentes während der Gahrung würde, als ich von den noch nicht bekannt gemachten Versuchen Dubrunfault's Kenntniss erhielt, denen zufolge dieser Stickstoff in Ammoniak verwandelt wird. Wirklich sah ich, dass das Product der Gährung, zur Syrupconsistenz abgedampft und mit etwas Aetzkaliaustösung in eine Eprouvette gebracht, eine Ammoniakentwickelung anzeigt, die sich vermittelst Lackmuspapier wahrnehmen lässt.

Ich wiederholte auch Thénard's Versuch, welcher bewelst, dass das Ferment, nachdem es die Gahrung erregt hat, keinen Stickstoff mehr hat. Nun ist es nach diesen beiden Thatsachen ganz einleuchtend, dass der Stickstoff des Fermenter während der Umwandlung des Zuckers in Alkohol zur Bildung. Quevenne, üb. d. Hefe u. d. Weingährung. 463 von Ammoniak dient, welches sich mit den in der Flüssigkeit vorhandenen Säuren verbindet *).

3.8. Untersuchung des Einflusse**s gewisser chemischer Agentien** auf die Gährung.

Bei Anstellung der in dieser Paragraphe enthaltenen Versuche setzte ich mir zweierlei vor: Erstlich, den günstigen oder
schädlichen Einstuss zu bestimmen, den gewisse Körper auf die
Gährung ausüben; zweitens, zu versuchen, einiges Licht über
die Natur des Fermentes zu verbreiten.

Die zu diesen Versuchen angewandte Hese war blos mit kaltem Wasser gewaschen worden, um sie von stemden Substanzen zu besteien. Hinsichtlich derjenigen Versuche, bei denen ich keine bestimmten Mengen angegeben habe, will ich ein für allemal bemerken, dass ich die angewandt habe, welche sich in dieser Abhandlung bei dem Terpentinöl vorsinden, d. h. 60 Grammen Wasser, 20 Grammen Zucker, 1 Gramme Hese, während die dem Versuche unterworsene Substanz 6 Gran betrug, wenn sie sest, 6 Tropsen, wenn sie slüssig war.

Die Hefe, mit Alkohol von 36° R. vierundzwanzig Stunden lang in Berührung gebracht, nachher getrocknet, um die Verdampfung der Flüssigkeit zu bewirken, erzeugte noch die Gährung, aber erst nach Verlauf eines Tages, so wie auch nur langsam und schwach.

6 Tropfen Terpentinöl, mit 60 Grammen Wasser, 20 Zucker, 1 Hefe zusammengebracht, verhinderten die Gährung völlig.

Auf dieselbe Weise angewendetes Kreosot erzeugte ganz dasselbe Resultat. Es fanden gar keine Anzeichen von Gährung statt.

Die starken Mineralsäuren üben im Allgemeinen einen ungünstigen Einfluss auf die Gährung aus, oder hindern sie

^{*)} Es würde sehr interessant für die Wissenschaft und vornehmlich für die Gewerbe sehr nützlich gewesen sein, gehörig zu untersuchen, welches die günstigste Temperatur und die günstigsten Umstände zur Entwickelung des Alkohols während der Gährung sind,
aber die kalte Jahreszeit setzte mir bei diesen Versuchen Hindernisse entgegen, die noch ausserdem nach einem grossen Maassstabe
und mit grossen Mengen von Flüssigkeiten angestellt werden müssten.

selbst gänzlich. Ich brachte in drei Fläschehen, von denen jedes die oben angegebenen Mengen Wasser, Hefe und Zucker enthielt, Schwefelsäure, Salpetersäure und Chlorwasserstoffsäure, jede zu sechs Tropfen. Nachdem sie drei Tuge lang einer Temperatur von 30°C. ausgesetzt worden waren, zeigten sich keine Spuren von Gabrung.

Bei einem ähnlichen mit Phosphorsäure in demselben Verhältnisse auf die nämliche Weise angestellten Versuche wurde die Gahrung nicht vollig verhindert; sie gidg aber langsam von eich und hörte nach zwei Tagen auf.

Bei zwei andern Versuchen, wobel die Menge der Phosphorsaure bis auf 10 und 20 Tropfen betrug, zeigten sich aufangs Spuren von Gährung, sie börte aber nach Verlauf eines Tages auf.

Arsenige Saure zu 6 Gran, mit Wasser eingerührt und mit der Hefe gemengt, machte den Gang der Gahrung etwas langsamer, hinderte ihn aber nicht.

Gewisse organische Säuren begünstigen die Gährung, wenn sie nicht in zu grosser Menge vorhanden sind, während andere schaden.

Mit den angegebenen Mengen und der Essigsäure zu 100 (Weinessig von Mollerat) angestellte Versuche gaben folgende Resultate: Bei zwei Versuchen mit 5 und 10 Tropfen dieser Säure ging die Gährung sehnell und lebhaft vor sich. Andere zu derselben Zeit mit 20, 40 und 80 Tropfen dieser Säure angestellte Versuche gaben keine Spuren von Gährung.

Milchsäure in concentrirter Auflösnag in denselhen Mengen angewendet, erzeugte fast die nämlichen Resultate wie die Essigsäure.

Die Weinsteinsäure und Citronensäure zu 6 Gran, immer zu denselben Mengen angewendet, waren der Gährung nachtheilig, hinderten eie aber nicht.

Da Collin beobachtet hatte, dass der Weinstein die Gährung begünstige, so liess sich daraus vermuthen, dass, wenn
man die angewandte Portion Weinsteinsäure vermindere, diese
dem Fortsebreiten der Gährung nicht mehr schaden oder sie
selbst begünstigen würde. Weiter unten werden wir wirklich
die Gährung unter dem Einflusse des Weinstelns mit Geschwindigkeit fortsehreiten sehen.

Der Gerbstoff schien nicht viel Einfluss auf den Gang der Gährung zu äussern. Bei drei mit den oben angegebenen Men-

Jen und 6 Gran Gerbstoff angestellten Versuchen schritt die Jährung den ersten Tag mit etwas weniger Lebhaftigkeit vor Is die normalen Gübrungen, die zur Vergleichung dienten; De folgenden Tage aber wurden nur noch wenig merkliche und zweifelhafte Unterschiede zwischen ihnen bemerkt.

Während eine dieser Auflösungen des Gerbstoffes in voller Gährung war, filtrirte ich eine kleine Portion ab, welche ch in eine Auflösung von Gallerte goss. Diese wurde sehr seichlich gefällt, was beweist, dass bei diesem Versuche der Berbstoff nicht zerstört worden war und dass die Gährung unzeachtet seiner Anwesenheit sehr gut erfolgen kann. Diess gilt satürlich nur von einer Flüssigkeit, die vor dem Hinzusetzen des Gerbstoffes sehon ganz gebildetes Ferment enthält, und nicht von solchen, welche blos die zur Erzengung des letztern gezigneten Elemente enthälten, wie ein Aufguss von Gerste, eine Liweissaussong.

Die Oxalsäure hindert die Gährung gänzlich. Ich wiederolte den Versuch zweimal in Vergleich mit Weinsteinsäure
und Citroneusäure, und jedesmal zeigte die Flüssigkeit keine
spur von Gährung.

Die officinelle Blausäure zu 4 Grammen, bei den angegebeen Mengen angewendet, hindert die Gährung auch gänzlich.

Die Alkalien äussern auf die Gährung einen schädlichen Einfluss, der aber durch die in der Flüssigkeit eintretenden Vernderungen wieder aufgehoben wird.

Ich stellte zwei Versuche an, indem ich zu den oben anegebenen Mengen 6 Gran einer concentrirten Auslösung von
etzkali anwandte. Die Flüssigkeit zeigte eine stark alkalische
Beaction. Es zeigte sich während eines Tages keine Spur von
Eährung, sie erfolgte aber nach sechsunddreissig Stunden und
chritt mit grosser Lebhastigkeit und ohne Unterbrechung fort.
Es wurde die Bemerkung gemacht, dass die ansangs alkalische
Flüssigkeit neutral wurde, nachber in dem Augenblicke etwas
uer, wo die Gährung sich deutlich zeigte. Nachher nahm
ie saure Beschassenheit immer mehr zu. Bei andern Gährunzen mit Zusatz von Alkali bewirkte ich in wenig Augenblicken
lie Gährung durch Hinzusetzen von Essigsäure, so dass das
Kali übersattigt wurde. Die Gährung kann selbst durch solche
Manipulationen schnell durch ein Alkali geheumt, nachher aber

werden. Nach diesen Thatsachen ist es also klar, dass die Alwesenheit einer geringen Menge Säure der Gährung segünstig sei, und es scheint in der Flüssigkeit vor der Umwanlung des Zuckers in Alkohol zuerst eine Modification einer
treten, wodurch gewisse Säuren darin entwickelt werden, und
denen sich die Milchsäure befindet. Wirklich hatte ich Gelgenheit zu bemerken, dass in der Zwischenzeit bis zum erste
Eintreten der Gährung eine Flüssigkeit immer mehr und mil
sauer wird.

Schon Robiquet hatte diese Entwicklung von Säurent dem Zeitpuncte, welcher der Gährung vorausgeht, beobacht. In dem Dictionnaire technologique, unter dem Artikel Ferme. S. 510, setzt er, nachdem er die verschiedenen Meinungen wörtert hat, welche über die die Gährung erzeugende Urselt aufgestellt worden sind, hinzu: ich kann nichts mit Gewissle darüber sagen, ob die saure Beschaffenheit eine zur Erzengunder Gährung nothwendige Bedingung sei; das aber kans Michaupten, dass durch Verhinderung des Sauerwerdens und Körper auch ihre freiwillige Zersetzung gehindert wird. Die glaube daher, dass, was die Weingährung betrifft, meine Versuche Robiquet's Behauptung ausser Zweifel stellen.

Seit undenklichen Zeiten war es vermöge einer Volksüber lleferung in Burgund bekannt, dass ein gewisses rothes Pulnt in die Kufe geworfen, die Gährung des Weines hemmen könn Valli fand, dass dieses Pulver nichts Andres als rothes Queet silberoxyd sei *). Collin hat auch seinerseits später die Wirkung des Queksilberoxydes wahrgenommen. Nicht die Wirkung des Queksilberoxydes wahrgenommen. Nicht die Oxyde besitzen diese Eigenschaft. Die Bleiglätte z. B., dieh in Vergleichung mit dem Quecksilberoxyde versucht hat übte keinen schädlichen Einstess auf den Gang der Gärung aus.

Unter den Salzen äusserten der Weinstein, das essigna-Kali, das schwefelsaure Natron, in den oben angegebenen Ver hältnissen angewendet, keinen ungünstigen Einfluss auf den Verlauf der Gährung. Diese Versuche schritten alte neben den die mir als Vergleichungspunct dienten, mit grosser Lebhafte

^{*)} Bulletin de Pharmacie, tome VI. p. 412.

keit fort, und wenn die binzugesetzten Salze einigen Einfluss Ausserten, so war er eher günstig als schädlich.

Das kohlensaure Natron verzögert das Eintreten der Gährung, offenbar wegen seiner alkalischen Beschaffenheit.

Der Alaun und das neutzale essigsaure Bleioxyd beeintrachtigten die Gährung, ohne sie jedoch zu hindern.

Das essigsaure Kupferoxyd und das Quecksilberchlorid

In einem Briefe Laubert's (Bulletin de Pharmacie, tome VI. p. 411) findet man, dass der Colomel die Weingährung hindere. Als der Versuch mit 6 Gran höchst fein zertheiltem Calomel (Calomel à la vapeur) auf die oben angegebenen Mengen wiederholt wurde, gab er ein ganz anderes Resultat, die Gährung erfolgte sehr gut und ohne alle Verzögerung. Dieses Salz ist also ohne bedeutenden Einfluss auf den Gang der Gährung.

Ich versuchte auch die Wirkung verschiedener organischer Substanzen, indem ich vorzugsweise Gifte wählte.

Das Strychnin, zu 6 Gran angewandt, machte, wenn es iange mit Wasser zerrieben wurde, um so viel als möglich davon aufzulösen, die Flüssigkeit etwas alkalisch, und die Gährung zeigte alch nicht. Als aber die Flüssigkeit sauer wurde, so schritt sie wie gewöhnlich mit Lebhaftigkeit fort. Da ich demnach vermuthete, dass das Strychnin aufangs der Gährung einzig und allein wegen seiner alkalischen Eigenschaft nachtheilig gewesen sel, und nicht weil es als Gift gewirkt batte, so wiederholte ich den Versuch, indem ich eine kleine Menge Essigsäure hinzusetzte. Alsdann hatte die Gährung einen normalen Verlauf.

Das Morphin fibt nicht so viel Einfluss auf die Gährung wie das Strychnin aus. Allein und ohne Zusatz von Säure angewandt, verzögerte es ihren Verlauf nicht merklich. Wurde es mit Essigsäure übersättigt, so äusserte es keine schädliche Wirkung.

Zerstossener semen staphysogriae in 1 Quenteben hatte keinen Einfluss auf die Gährung. Diess stimmt mit der in Laubert's bereits angeführten Briefe angegebenen Beobachtung überein.

Der Harnstoff schien keinen Einfluss auf die Gährung zu

baben, er scheint aber zum Theil zerstört zu werden und Ammoniak zu erzeugen. Da dieser Versuch eine sehr grosse Wichtigkeit binsichtlich der Ausziehung des Harnstoffes im diabetischen Urine hat, so will ich ihn etwas weitläufiger besehreiben.

Vasser, 20 Zucker, 0,50 krystaltisirtem Harustoffe, 4 frischer Hefe der Gährung. Nach der Gährung ültrirte ich die Flüssigkeit und unterwarf sie einer gelinden Abdampfung auf dem Trockenofen. Die rötblich-gelbe, durchsiehtige, etwas scharfe, noch ein wenig zuckerhaltige Extractivmasse, welche dadurch entstand, wurde in der Wärme mit Alkohol von 96 Centesimalgraden behandelt, und diese Auflösung wurde ebenfalls auf dem Trockenofen abgedampft. Da der neue Rückstand noch sehr reichlich und zuckerhaltig war, so wurde er wieder mit Alkohol von demselben Grade und kalt behandelt, indem er lange zerrieben wurde, um der Entfernung des Harnstoffes, wenn etwas davon vorbanden wäre, gewiss zu sein.

Das neue Product der Abdampfung dieser Flüssigkeit wat eine gelbe, weiche Extractivschicht, mit einem Geruche, der an Bouillontäfelchen erinnerte, von einem angenehmen, etwas zukkerartigen Geschmacke, der keineswegs kühlend oder salzig war, und wog 2,39.

0,70 von diesem Extract wurden in sehr wenig destillirtem Wasser aufgelöst, so dass daraus eine syrupartige Aullosung entstand, welche in eine Röhre gebracht und nach und nach mit zwei Theilen Salpetersaure, die von salpetriger Saure frei war, versetzt wurde. Es entwickelten sich viel Gasblasen, wie diess in gleichem Falle bei dem Harnstoffe geschieht, aber ohne dass sich Krystalle erzeugten. Nachdem diese Flüssigkeit in ein Frostgemenge gebracht worden war, fand sich den folgenden Tag eine Gruppe von drei bis vier dicken, kurzen Nadelo datin, die unter dem Mikroskope das Aussehen von Prismen mit rauher Obersläche hatten, wie diest. oft beim salpetersauren Harnstoffe der Fall ist. Kin Theil des zurückbleibenden Extractes, mit einigen Tropfen Actzkaliansosung in eine kleine Flasche gebracht, bläute rothes Lackmuspapier das an den Stöpsel befestigt wurde, in einigen Augenblicken zum Beweis, dass sich Ammoniak entwickelte. Diess beweis

jedoch nicht völlig, dass der Harnstoff in dieses Alkali oder in kohlensaures Alkali verwandelt worden sei, weil wir gesehem haben, dass sich schon bei der Gährung Ammoniak erzeugt und dass andrerseits die Aetzkaliausösung, wenn sie einige Augenblicke mit dem Harnstoffe in Berührung ist, etwas Ammoniak bildet. Da indessen die Entwickelung dieses Alkali's bei dem in Rede stehenden Versuche fast plötzlich war und die Menge davon ziemlich gross, so lässt sich glauben, dass ein Theil der Zersetzung des Harnstoffes beigemessen werden muss. Uebrigens habe ich Herrn Dumas die Meinung äussern hören, dass der Harnstoff bei der Gährung in kohlensaures Ammoniak umgewandelt werde. Gewiss ist, dass ich nach der Gährung nur eine sehr geringe Menge des Harnstoffes wieder gefunden habe, der ursprünglich in der Flüssigkeit vorhanden war.

Ich muss noch bemerken, dass, wenn bei diesem Versuche der Rückstand von der Abdampfung der gegohrnen Flüssigkeit so beträchtlich war, diese dem Umstande beigemessen werden muss, dass ein wenig nicht zerstörter Zucker zurückgeblieben war, was übrigens der angenehme und zuckerartige Geschmack dieses Extractes anzeigte; aber diese zurückbleibende sehr geringe Menge Zucker war gewiss zu gering, als dass er die Abscheidung des Harnstoffes hätte bindern können.

8. 4. Allgemeine Betracklungen über die Umstände, unter denen sich das Ferment bildet. Seine Natur und sein Verhalten.

Wenn wir uns das Phänomen der Gährung zu erklären und uns von der Art Rechenschaft zu geben auchen, wie das Ferment entsteht und die Zersetzung des Zuckers bewirkt, so treffen wir auf eine um so grössere Schwierigkeit, als das Phanomen dem Geheimnisse der Lebenskraft sich auzuschliessen scheint.

Eine grosse Anzahl thierischer Substanzen, wie Eiweissetoff, Faserstoff, Kasestoff, das Serum des Blutes etc., ferner die
atickstoffhaltigen Pflanzenstoffe, wie Kleber, Eiweiss, eignen
sich sehr zur Erzeugung desselben. Es scheint, wie schon
Collin bemerkt hat, dass die stickstofffreien Substanzen die
Gährung nicht bewirken können. Vergebens habe ich sie durch

das Setzmehl von Arrow-root, von Kartoffeln, durch Gumml Mannit, Salicin zu bewirken gesucht. Mit Tapioca vermochte ich zwar eine langsame und nicht stetige Gährung zu erzeugen; da aber diesem Satzmehle nicht so wie den andern die Extractivstoffe entzogen zu sein scheinen, so schrieb ich die Gährung vielmehr diesen als dem Satzmehle selbst zu. Man begreift leicht, dass, da der Stickstoff ein nothwendiges und unerlässliches Element des Fermentes ist, die Substanzen, denen er gänzlich fehlt, dasselbe nicht erzeugen können.

Jedoch ist es nicht binreichend, dass ein Körper stickstoffhaltig ist, um sich zur Erzeugung der Gährung zu eignen;
denn der Harnstoff, das Strychnin, das Narcotin, mit denen is
dieser Absicht Versuche angestellt wurden, blieben ganz ohne
Wirkung.

In einer zuckerhaltigen Flüssigkeit, welche Eiweissstoff oder Schleim aufgelöst enthält, sind es nicht blos diese Stoffe, welche das Ferment erzeugen. Wirklich erhielt ich, als ich eiweissstoffhaltigen Urin, Gerstenaufguss, durch Hitze gerinnen liess, ein Congulum, das die Gäbrung bewirkte. Zu der Flüssigkeit, aus der ich dieses Congulum durch Filtriren abgeschieden hatte, setzte ich Alkohol hinzu, welcher einen flockigen wenig reichlichen Niederschlag erzeugte, den ich mit Alkohol wusch, und welcher gleichfalls die Gährung bewirkte. zurückbleibende alkoholische Flüssigkeit gab nach dem Abdampfen selbst ein Extract, welches die Gährung erregende Rigenschaft besass. Es entsteht die Frage, ob das Ferment in diesem Falle auf Kosten der drei verschiedenen Substanzen entstand, oder ob diese mit einer besondern stickstoffhaltigen Substanz durchdrungen zurückgeblieben sind, welche sich in den meisten organisirten Körpern findet und welche für sich alleia sor Erzeugung des Formentes geeignet zu sein scheint.

Ich glaube nicht, dass das Ferment in den Pflanzen gans gebildet vorhanden sein könne, wie Fabroni die Ansicht aufgestellt hat, nachdem er das Ferment und den Traubenzucker, wie er sagt, in abgesonderten Zellen gesehen hatte. Vergebens suchte ich diese Beobachtung zu wiederholen, niemals konste ich jedoch Fermentkügelchen in den Trauben bemerken. Wohl habe ich hier und da in den Zellen dieser Frucht Pancte oder gerundete Räume, körnig und nicht ganz so weiss, wie der

brige Theil der Substanz war, gesehen, sie scheinen mir aber sicht dem Fermente zu gleichen. Ich schloss Traubenschnitte awischen Glasplatten vermittelst eines Kittes ein und setzte sie dem Trockenofen in der Absicht aus, um zu beobachten, in welchem Theile der Frucht das Ferment erscheinen würde; aber sei es nun, dass dieses nur in einer grossern Masse entstehen kann, oder dass ein flüssiges Medium nöthig ist, um seinen Molceülen zu gestatten sich zu bewegen, oder dass irgend eine andre Ursache stattfindet, ich sah wenigstens nicmals Kügelchen erscheinen, sondern blos rechtwinklige Prismen, shnlich denen, die ich auf künstlichem Wege erhielt, wenn ich doppelt weinsteinsaures Kali krystallisiren liess. Uebrigens will ch durchaus nicht behaupten, dass die das Ferment erzeugende Substanz nicht abgesondert in den Zellen der Trauben vorhanden sein könne. Um meine Ueberzeugung hinsichtlich dieses Gegenstandes festzustellen, hätte ich diese Frucht länger und in verschiedenen Zeitpuneten ihres Wachsthumes beobachten müssen, wahrend ich sie nur in völliger Reife geschen habe. Es trug dazu bei, mich hinsichtlich dieses Gegenstandes vorsichtig zu machen, dass Raspail seinerseits behauptet hat, er habe den Traubenzucker in den Gefässen gefunden, welche das Gerüste and Gewebe derselben bilden, und keineswegs in dem klebrigen Fleische #).

nent im Augenblicke seiner Entstehung in andern Fällen beobachten wollte. Mehrere Male habe ich Folgendes bemerkt: Wenn eine durchsiehtige Flüssigkeit, welche die zur Entwickelung der Weingübrung nöthigen Elemente entbielt, einer Temperatur von 20 bis 25° C. ausgesetzt wurde, so trübte sie sich sogleich. Untersucht man sie alsdann unter dem Mikroskope, so bemerkt man darin eine sehr grosse Menge kleiner länglicher Körper und kleiner schwarzer Puncte isolirt oder zu linienartigen Beihen verbunden, während alle diese Gegenstände hüchstens einen Durchmesser von ½00 Millimeter hatten. Nach Verlanf einer veränderlichen Zeit, die zuweilen mehrere Stunden dauert, zuweilen einen oder mehrere Tage, sicht man sehr blasse Kügelchen, mit einem nicht sehr deutlichen Umkreise,

^{*)} Chimie organique, p. 297.

farblosem Mittelpuncto, einfarbig, isolirt oder zu kleinen Hanfeboder Schnuren vereinigt erscheinen; diess sind die Hefenkügelnehen. In dem Augenblicke, wo man anfängt sie zu bemerken, haben sie schon ihre gewöhnliche Grösse, und man sieht so nicht bei dem weitern Fortschreiten der Gührung an Volumen zunehmen, sie erscheinen neben einander mit ihren gewöhnlichen verschiedenen Durchmessern, sie werden nicht allmählig kleiner, bis zu der Dimension der kleinen Puncte, von denen ich gesprochen habe, was geschehen müsste, wenn diese letztern nur kleine Hefenkügelchen wären, die erst nach und nach eine vollkomme Entwickelung erhielten. Es schien mir, als ob diese kleinen Puncte oder Fäserchen nicht direct zur Bildung des Fermentes beitrügen.

Ich konnte beständig in der Flüssigkeit Hefenkügelehen entdecken, ehe diese noch sichtbare Spuren von Gährung, d. h. Gasentwickelung, gezeigt hatte, so dass ich glaube, man könne annehmen, das Kügelehen bewirke die Gährung, und nicht letztere erzeuge das Kügelehen. Die von mir bereits erwahnte Beobachtung von diesen letztern ähnlichen Kügelehen, welche sich in einem nicht zuekerhaltigen Urin bilden, ist dieset letztern Ansicht günstig. Es ist jedoch offenbar, dass der Zukker die Erscheinung dieser Kügelehen sehr begünstigt. 30 bilden sie sich z. B. weit geschwinder in elnem zuekerhaltigen Urine als in einem zuckerfreien. Ich habe das Ferment, ohne Hoffnung es aufzufinden, unter Umständen aufgesucht, wo alte Schriftsteller angenommen hatten, dass dabei eine Gährung stattfinde, nämlich bei der Verdauung.

Die Nahrungsmittel und die schleimigen Körper, welche die Schleimhaut des Magens eines Kaninchens bedecken, zeigten mir keine Kügelchen dieser Art. Ich babe sie auch nicht in dem Chylus des Pferdes gesehen.

Da die Diastase in ihrer Art, auf das Satzmehl zu wirken, etwas zeigte, was der Wirkung des Fermentes auf den Zucker aralog ist, so untersuchte ich sie auch unter dem Mikroskope, Ich nahm zu diesem Zwecke ein Korn gekeimter Gerste, dessen Keim beinahe die Länge des Gerstenkornes hatte. Anfanguntersuchte ich das Federchen und Würzelchen besonders. Ich bemerkte aber nur Kügelchen, welche ganz das Aussehen der

kleinen Kügelchen der Getreidestärke hatten. Nachber untersuchte ich das ganze Gerstenkorn von der Spitze bis zur Basis, und ich sah darin ein Gemenge von dicken eiförmigen und von kleinen runden Kügelchen, ganz wie bei der nicht gekeimten Gerste. Es bildet sich also während der Gährung kein Körper, der hinsichtlich seiner physischen Eigenschaften mit dem Fermente Aelmlichkeit hätte.

Welches ist nun die Natur des Fermentes?

Es ist gewiss, dass das Ferment nicht den chemischen Stossen analog ist, wie man bisher glaubte, es ist vielmehr ein organisirter Körper von einer neuen Bildung. Es entsteht nun die Frage, ob die Kügelchen, aus denen es besteht, sich mit den organischen aber unwirksamen Kügelchen der Stärke verägleichen lassen, oder ob sie in einer Art von Vegetation bestehen, nach der Ansicht Cagniard-Latour's*), F. Kützing's

- *) Kurze Inhaltsanzeige der Abhandlung Cagniard-Latour's (Comptes rendus de V Institut, 1837 p. 906): 1) Die Bierhefe ist eine Zusammenhäufung kleiner kugelförmiger Körper, welche fähig, sich wieder zu erzeugen, und folglich organisirt sind, und nicht eine unthätige oder rein chemische Substanz, wie angenommen wurde.
- 2) Die Körper scheinen zum Pflanzenreiche zu gehören und erzeugen sich auf zwei verschiedene Weisen wieder.
- 3) Sie scheinen uur in so fern auf eine Zuckerauflösung zu wirken, als sie Leben haben, woraus man schliessen kann, dass sie wahrscheinlich durch irgend eine Wirkung ihrer Vegetation Kohlensäure in dieser Auflösung entwickeln und sie in eine geistige Flüssigkeit verwandeln. Ausserdem habe ich gezeigt, setzt Cagniard-Latour hinzu, dass die Hefe, als eine organisirte Substanz betrachtet, vielleicht die Aufmerksamkeit der Physiologen in folgender Hinsicht verdient:
- a) Dass sie unter gewissen Umständen mit einer grossen Geschwindigkeit, selbst mitten in Kohlensäure, wie in dem Bottich der Brauer, entstehen und sich entwickeln kann.
- b) Dass ihre Art der Wiedererzeugung besondere Umstände von einer Art darbietet, die an anderen mikroskopischen Producten noch nicht beobachtet worden ist, welche aus isolirten Kügelchen zusammengesetzt sind.
- c) Dass sie durch eine sehr beträchtliche Erkältung nicht getödtet wird, eben so wenig wie durch Entziehung von Wasser.

und Schwann's, oder endlich ob es ein kleines Thierehen, che Monade ist, wie Desmazières *) glaubt.

*) Man findet in den Annales des sciences naturelles, t. X.1
43. eine Arbeit von Deumazière a vom Jahre 1826 über die Yi
getationen, welche sieb in den verschiedenen Flüssigkeiten oder u
der Oberstäche gewisser feuchter körper bilden. Deumazière
sah, beschrieb und bildete Hesenkigelehen ziemlich genau ah, i
dass man jetzt dur sehr geringsigige Modificationen auf seinen Plat
ten anbringen könnte; er vermuthete aber durchaus nicht die Roll
welche diese Kügelehen bei der Gübrung spielen.

Desmazières, ganz allein mit den Gebilden beschäftigt, wa che sich auf der Oberfläche feuchter Substanzen zeigen, fasste M seinen allgemeinen Betrachtungen über diese Producte nur den Gesichtspunct der Naturbeschreibung auf und untersuchte nach mit nach den Brei oder das weisse Hautchen, das er auf der Oberfäck des Bieres, des Malzaufgusses, des Weines, auf dem Rückstand M Destillation des Wachholderbranntweines, auf dem Leime, der Dist Q. s. w. sich bilden sab. Er erkannte sehr wohl, dass alle der Producte im Augenblicke ihrer Entwickelung oval waren, weit if sich nach und nach verlängerten, zusammenklebten und so 🐗 Scheidewänden verschene Verzweigungen erzeugten, in deren le nern man bisweilen Granulationen wahrnahm. Es schem 🐗 unbestreitbar, dass unter den vom Verfasser beobachteten Kill gelchen wenigstens die des Malzaufgusses wirklich zur Hefe gebi ren; aher ausser dem, dass er die Gährung erregende Rigensch tibersah, Hess er, glaube ich, sich einen Irrthum hinsichtlich det Natur zu Schulden kommen, wenn er sagt, dass er eie sich bewigen geschen habe, und dass er, indem er davon ausging, sie 🛍 Monaden betrachtete, aus denen er eine Gattung unter dem Name Mycoderma macht, zu der er die Kügelchen des Bieres, Malzes, Wad holderbrauntweines, des Mehles, des Weines als Arten rechnen 🕩 können glaubt.

Folgende Beschreibung des auf der Oberfläche des Bieres (f. sammelten Häutchens zeigt, dass es Deam azière's Bemerkungshinsichtlich des Aussehens der Kügelchen durchaus nicht an Genatigkeit fehlt.

Mycoderma cerevisiae Desmaz.

Pellicula leviter rugata leucofulva; animalcula monadus saepius immobilia, ovoidea, inter se fere aequalia, 1/120 millio tris longa, 1/200 lata, eorum aggregatione seriatim formant fila, dissepimentis inaequalibus, conspicua. Crescit ad superficu cerevisiae.

Man sieht aus der Genaufgkeit dieser Beschreibung, dass die Abhandlung, obgleich bis jetzt wenig bekannt, darum doch nich deste weniger merkwirdig ist. Wenn Desmazières sich etwi

Die Hefenkügelchen haben mir immer unbeweglich geschiewenn sie äussern Ursachen der Bewegung entzogen waich glaube daher nicht, dass Desmaziere's Meinung anmmen werden könne.

Nach Untersuchung der physischen und chemischen Eichaften der Hefenkügelchen war die erste Ausicht, die mir darbot, sie für wirkungslos zu halten und sie mit Stärkekügelchen zu vergleichen; man findet aber bei die-Vermuthung bald Schwierigkeiten, wenn man an die veredenen Umstände denkt, die die Bildung beider veranlassen.

Wirklich bildet sieh das Stärkekügelchen unter dem Eindes Lebens eines Wesens, an dessen Dasein es gebunden und ohne welches es niemals hätte entstehen können. Das enkügelchen aber bildet sieh in einer völlig hellen Flüssigin der das Auge, vom Mikroskope unterstützt, keine festen ilchen Anden kann, in einer dem Anscheine nach rein chechen Flüssigkeit. Wenn man nun aber annimmt, dass dieses telchen ein organisirter Körper sei, wo soll man die Lebensdas organisirende Vermögen, das es gebildet hat, finden, in nicht in den Kügelchen selbst? wenn aber das Hefenelchen ein selbstständiges Dasein hat, so muss es sich direct der erzeugen können, ein Kügelchen muss ein andres Kühen erzeugen können. Diess hat aber bis jetzt noch nicht lich nachgewiesen werden können.

Indem ich daber obige Betrachtungen bei Seite setze, welauch immer ihr Werth sein möge, so wie die wichtige
ge der freiwilligen Erzeugung, die ganz natürlich hierher
ören würde, halte ich mich einzig und allein an die Beobang von Thatsachen, welche noch nicht hinzureichen

Tohr seiner Einbüdungskraft bingegeben hat, indem er von der wischen Natur der Bierkügelchen spricht, wenn er ihre vornehm-Eigenschaft verkaunt hat, die, die Gährung zu bewirken, so ist och nichts desto weniger wahr, dass er nach Löwenhoeck zudas Ferment beschrieben und abgebildet habe; denn Astier, der in dem Bulletin de Pharmacie, tome VI, die Gährung der vesenheit von Insecten beimisst, hatte sie durchaus nicht gesehen, atte das Ferment nicht unter dem Mikroskope beobachtet, und beraht auf ein wahrscheinlichen Thatsachen.

scheinen, um seine Meinung über die Natur des Fermentes & Gewissheit nussprechen zu können *).

Vermöge welcher Kraft, nach welchen Gesetzen erzeugt

Ich glaube nicht, dass man sagen könne, es geschehe vor mittelst der Kraft, welche Berzelius die katalytische neu Es findet in der That zwischen der Wirkungsart des Fermétes und der des Platinpulvers auf Alkohol, des Faserstoffes voxygenirtes Wasser keine Achulichkeit statt. Die Körper. Verandenung der Elemente des Zusammensetzungen, ohne selbst die geringste Veränderung erleiden, während bei der Umwandlung des Zuckers in Akohol das Ferment bedeutend modificiet wird und eins sein Elemente, den Stickstoff, gänzlich abgieht.

Das Ferment kann sein desorganisirendes Vermögen den Zucker nur während einer gewissen Zeit ausüben, noderen Verlauf die Eigenschaft schwächer wird und sich amählig verliert. Es besitzt die charakteristische Wirksamkelt vorübergehend und nur so lange, als es weder dem Trockt noch dem Kochen unterworfen wurde. Diess sind zwei Charaktere, welche den organisirten und mit Leben begabten Kopern angehören, denen es sich noch durch seine sehr compeirte Natur nähert.

Die Anwesenheit gewisser freier organischer Säuren schel nothwendig zu sein zur Entwicklung der Weingührung, die Alkalien hemmen sie. Beberall finden wir bei dem Ader Vegetation saure Producte, und es ist mir nicht bekandense man die Anwesenheit freier Alkalien jemals dabei bemer habe.

Gay-Lussac und Collin haben bemerkt, dass die Elekt

*) Robiquet hat ohne Zweisel das Richtige geahnet, we er in dem angeführten Werke, indem er von den die Gährung he menden Körpern spricht, sagt: "Könnte man nicht sagen, dass bier nothwendige Schöpfungen gieht, die durch den Kußuss des kräftigen Agentien gehindert oder zerstört werden? Wie dem at Bein mag, so bestätigen diese Beobachtungen uns von Neuem, die Weingährung für uns noch unter die Zahl der Mysterica Chemie gehöre."

Quevenne, üb. d. Hefe u. d. Weingährung, 477

Mütät die Gährung begünstige. Dasselbe Agens beschleunigt das
Keimen.

Das beständige von dem Phänomen der Weingährung unmertrennliche Product ist Entwickelung von Kohlensäure. Alle Pflanzen entwickeln während der Nacht dieses Gas.

Man findet in der Wirkungsart der Gifte auf diesen Körer noch eine Aehnlichkeit, welche für die Annäherung an die
Pflanzen spricht. Wirklich sehen wir, dass Terpentinöl, Blauture, Aetzsublimat, essigsaures Kupferoxyd das Eintreten der
Fihrung, hindern. Nun weiss ich aber, sowohl nach dem, was
darüber in der Physiologie der Pflanzen bekannt ist, als nach
den noch nicht herausgegebenen Versuchen Bouchardat's,
dass diess gerade dieselben Körper sind, welche die Pflanzen
am besten vergiften, während das Morphin, das Strychnin, die
der Gährung nicht schadeten, gleichfalls ohne Einfluss auf die
Vegetation sind.

Andrerseits aber lässt sich nicht annehmen, dass ein organisirtes und lebendes Wesen einen Act seiner Existenz bei eiaer Temperatur vollbringe, die mehrere Stunden lang 100° hetrug.

Endlich habe ich sehr wohl bemerkt, dass die Hefenkügelchen in ihrem Innern Granulationen zu enthalten scheinen und dass sie zuweilen auf der Seite ein zweites kleines Kügelchen tragen, welches aus dem erstern hervorzugehen scheint. habe aber noch nicht zu der Gewissheit gelangen können, dass diess wirklich eine Art der Reproduction sei, und wiewohl ich geneigt bin, die Meinung Cagniard-Latour's, F. Kützing's und Schwann's anzunehmen und die Hefe als eine Verbindung kleiner lebender Körper zu betrachten, welche eine beginnende Vegetation darstellen, so werde ich doch darüber so lange in Zweisel bleiben, bis ich deutlich gesehen habe, dass ein Hesenkügelchen ein andres auf eine directe Weise erzeugen könne. Da mir übrigens bekannt ist, dass die von der Akademie der Wissenschasten zur Untersuchung der Arbeit Cagniard - Latour's ernannten Commissarien sich mit diesem Gegenstande beschäftigen, so glaube ich weit besser zu thun, wenn ich es ihnen überlasse, über einen so schwierigen Gegenstand ihre Meinung auszusprechen und zu bestimmen, welche

Stelle das Ferment unter den Producten der Natur eines men solle.

Kurze Wiederholung der hauptsächlichsten Thatsachen.

- 1) Das Ferment ist ein Körper, der sich beständig in Fonkleiner ziemlich unter einander gleichförmiger Kügelchen zeig
- 2) Diese Kügelchen scheinen stet von derselben National wurden, welches auch stets ihr Ursprung sein mag.
- 3) Der die Kügeichen ausmachende unlösliche Theil geeignet, die Gährung zu erzeugen, und nicht die sie begleite den Extractivstoffe.
- 4) Die Hefenkügelchen können die Zersetzung des Zucke bewirken, nicht blos bei einer Temperatur von 10 bis 30 of 40°, sondern selbst bei der des kochenden Wassers, mit de Unterschiede, dass sie bei einer Temperatur unter 50 Grad Zucker in Alkohol und Kohlensäure verwandeln, während sie über 50° kein Alkohol mehr zu bilden scheint. Das einzie Gas, welches man in beiden Fällen erhält, ist Kohlensäure.
- 5) Das Ferment erleidet während der Umwandlung de Zuckers in Alkohol eine bedeutende Modification, es verlie seinen ganzen Stickstoff, welcher zur Bildung des Ammonial verwendet wird, während seine Gährung erregende Kraft gändlich erschöpft wird.
- 6) Wegen des kugelförmigen Aussehens des Ferment und seiner hauptsächlichsten chemischen Eigenschaften muss als ein organisirter Körper von neuer Bildung betrachtet werden. Woraus sieh ergieht, dass die Gährung nicht einzig mallein als eine Zersetzung betrachtet werden kann, sondern blei als eine Modification, welche zugleich organische und unorganische Producte erzeugt.
- 7) Die Umstände, unter denen die Gährung und die st begleitenden Umstände sich entwickeln, der Einsuss einer grossen Anzahl von Körpern auf den Verlauf dieser Operation sind von der Art, dass man wirklich annehmen kann, sie rühre vot einer Art von Vegetation her; diese Annahme scheint vor ihre völligen Entscheidung noch neuer Beweise zu bedürfen.

LXXXV.

Ueber die chemische Theorie der Vollaischen Säule.

Vод

G. OSANN.

Wenn in einer Wissenschaft, wie in der Physik, welche wegen ihrer Gründlichkeit als Muster aufgestellt werden kann, der Fall vorkommt, dass eine Theorie, welche Jahre lang als richtig anerkannt worden ist, von Neuem in Zweifel gezogen wird, so muss man sich mit Recht darüber wundern. Da sie ihre Gründlichkeit den wissenschaftlichen Verfahren verdankt, welche in ihr angewendet werden, so muss ein solcher ungewöhnlicher Fall nicht in ihr selbst, sondern in äussern Umständen begründet sein. Im vorliegenden dürfte dieser kein anderer sein, als die magische Krast der Autorität eines in der Wissenschaft ausgezeichneten Mannes. Die merkwürdige Säule, welche Volta sich und der Nachwelt errichtete, hatte durch ihre grossartigen Erfolge die Augen der Physiker so geblendet, dass auch die von ihm aufgestellte Theorie, obwohl anfänglich bestritten, doch nachher als richtig angenommen wurde. Die Geschichte der Theorien der Säule ist in 60 fern merkwürdig, als sie zeigt, wie Einseitigkeit stets zu falschen Ansichten führt. Galvani irrte. weil er die Kraft der Säule nur als Physiolog beurtheilte, und Wolth verfehlte die wahre Ansicht, weil er blos die physischen Verhältnisse derselben im Auge hatte und hierüber die chemischen übersah, von welchen in neuester Zeit Faraday thre Wirkung abzuleiten suchte.

Man bat darüber gestritten, ob die sogenannten Voltaischen Grundversuche wirklich das beweisen, was sie beweisen sollen, nämlich Elektricitätserregung durch Contact. Wenn
man diese Versuche unbefangen in's Auge fasst, so muss folgender Umstand auffallend erscheinen.

Bekanntlich lässt sich der Voltaische Grondversuch auf doppelte Weise anstellen, einmal durch unmittelbare Berührung der
Platten und zweitens dadurch, dass man die Platten, getrennt
durch einen Isolator, mittelst eines Stückchens gebogenen Drahtes mit einander in leitende Verbindung bringt. Es springt in
die Augen, dass bei letzterer Art, den Versuch anzustellen,

nicht mehr die Berührung es sein kann, denn diese ist höchst unbedeutend, welche die Elektricität hervorruft, sondern vielmehr die Leitung. Es lässt sich denken, dass das Verhältniss der beiden Platten zu einander dasselbe sei, wie das des Deckels eines Elektrophors zur Form desselben. So wie man nach Auflegung des Deckels nur dann bei dem Hinwegnehmen desselber erst freie Elektricität wahrnimmt, wonn der Deckel vorher erst, ableitend berührt wurde, oder besser, wenn man die Form des Elektrophors erst mit dem Deckel in leitende Verbindung gesetzt hatte, eben so lässt sich bei obigem Versuch ein ganz gleiches Verhalten annehmen. Es bat nichts Widersinniges, sich vorzustellen, dass durch die Leitung von jeder O E der Metallplatten die eine Elektrichtat abgeleitet und der andern von der zweiten Platte berrührenden zugeführt und mit ihr neutralisirt werde. Hierdurch würden nun in den Platten die beiden übrigen Elektricitaten zurückbleiben.

Auf diese Weise liesse sich die zweite Art, den Versuch anzustellen, mit der ersten in Uebereinstimmung bringen.

Da die Theorie der Voltaischen Saule von den Versuchen abhängt, welche für oder gegen die Contacttheorie sprechen so will ich eine Beurtbeilung der neuesten derselben, nämlich der von Fechner und de la Rive vorausgehen lässen.

1) Zwei Platten Zink und Kupfer, mit isolirenden Handgriffen versehen, werden mit ihren glatten Oberstachen in Berührung gebracht und nach geschehener Berührung wieder getrennt. Die Platten werden hierauf mit dem Condensafor in Contact gebracht und auf bekannte Weise verfahren, worant entweder gleich nach der ersten Mittheilung, oder nach nochmaliger Wiederholung ein Ausschlag erfolgt. Ich habe diesen Versuch noch auf eine einfachere Weise angestellt. Von dem verstorbenen Mechanicus Butzengeiger in Tübingen habe ich zwei Bohnenberger'sche Goldblattelektrometer erhalten, wovor das eine oben mit einer Zink-, das andere mit einer Kopferplatte versehen ist. Für beide sind noch zwei besondere Zinkund Kupferplatten mit isolirenden Handgriffen von entsprechender Grösse vorhanden. Werden nun die beiden Platten auf die der Elektrometer gestellt und hierauf abgehoben, so schlägt des mit der Zinkplatte versehene Elektrometer positiv und das ander negativ an. Da die Kürper durch Reiben elektrisch werden und

- nicht möglich ist, die Platten hinwegzunehmen, ohne dass Nicht eine geringere Reibung stattfindet, so ist klar, dass diese Anstellung des Versuches denselben nicht in seiner Reinheit gieht.
- 2) Man berührt die Collectorplatte des condensirenden Elektroskops, wir wollen annehmen, sie sei von Kupfer, dessen Contensatorplatte mit dem Boden communicirt, mit einem Stück heterogenen Metalls, das durch einen feuchten Leiter mit dem Boten in Verbindung gesetzt ist. Nach Trennung der Communitation und Aufhebung der Condensatorplatte wird ein Ausschlag arfolgen. Auch bei diesem Versuche kann man dieselbe Einvendung machen wie beim vorlgen. Es ist ferner noch zu beserken, dass diese Combination ein Stück einer Voltaischen Kette unsmacht, also nicht geeignet ist, einen Beweis für die eine der die andere Ansicht abzugeben.
- 3) Die Elektricität zweier sich berührender Platten ist da m stärksten, wo sie sich berühren. Wäre nun, sagt Fechmer, die Erregung der Elektrichtät chemisch, so müsste eie auf Men Puncten der Platte gleich stark sein. Da diess nun nicht der Fall ist, so gebe dieser Versuch den Beweis ab, dass die Elektricität bierbei durch Berührung entstehe. Abstrahiren wir on der Art und Weise, wie durch chemischen Einstes Klektrilität hervorgerufen wird und halten uns blos an die Thatsache, werden wir uns folgende Beurtheilung erlauben können. Oftenbar muss ausser der Anziehung zwischen den Elektricitäten och eine zwischen denselben und den Leitern angenommen werden. In Folge dieser gegenseitigen Anziehung werden sich te beiden Elektricitäten an den Berührungsstellen der Platten mhäufen, bis ein Gleichgewicht zwischen den beiden anziehenden Kräften stattfindet. Diese Thatsache kann daher bestehen anz unabhäugig von jeder Theorie.
- 4) Es wurde eine Säule von 50 Plattenpaaren aufgebaut. Die Säule fing unten mit einer Kupferplatte an und hörte oben mit einer Zinkplatte auf. Wurde nun die obere Zinkplatte mit einer Kupferplatte nur an einer Stelle berührt, so erfolgte, als diese nachher mit dem Condensator zusammengebracht wurde, ein positiver Ausschlag. Wurde hingegen die Zinkplatte mit ihrer ganzen Oberstäche mit der Kupferplatte berührt, so brachte diese einen negativen Ausschlag hervor. Im ersten Fall diente die Kupferplatte bios als Leiter für die in der Zinkplatte vor-

31

handene Blektricität, im zweiten war sie zugleich mit Erregen Fechner nimmt an, dass die Elektricität der Kupferplatte nur der Rest der Elektricität sei, welche durch die Berührung der Zink- mit der Kupferplatte entstanden und geblieben sel, nachdem die positive Elektricität des Zinks einen Theil der negativen der Kupferplatte gebunden habe. Man sieht ein, dass pach dieser Ansicht dieser Versuch einen entscheidenden Beweis dafür abgeben würde, welche grosse Menge von Elektricität durch die Berührung entstehe. Es lässt jedoch dieser Versuch noch eine andere Erklärung zu. Das Verhältniss der Elektricität der Platten in der Voltaischen Säule zu einander ist offenbar dem zwischen dem Deckel des Elektrophors und dem Kuchen analog. So wenig nan hier eine Neutralisation der beiden Elektricitäten stattfindet, eben so wenig ist man berechtigt anzunehmen, dass eine gegensektige Aufhebung der Elektricitäten zwischen den Platten der Säule vor sich gehe. Die Elektricitäten balten sich in gegenseitiger Spannung, aber neutralistren sich nicht. Demnach wäre die freie Elektricität der Kupferplatte nicht der Rest, sondern die ganze Menge der durch Berührung entstandenen Elektricität.

4) Eine Kaliumkugel wurde an zwei gegenüber besindtichen Stellen mit frischen Schnittsächen versehen und in dieselbe von der einen Seite ein Stückehen Platindraht, von der andern ein Stäbehen Holz gesteckt. Wurde nun ein sehr empfindlicher Condensator mit dem Platindraht berührt, während der Experimentator das Holzstäbehen in der Hand hielt, so fand keine Wirkung auf den Condensator statt. Hielt er hingegen die Kaliumkugel unmittelbar mit der Hand, so erfolgte ein Ausschlag, so wie die Condensatorplatte mit dem Platinstäbehen berührt wurde. Der Ausschlag am Condensator war viel starken als man gewohnt ist, ihn unter gleichen Umständen mit Zink zu erhalten. Dieselbe Wirkung wurde erhalten, wenn das Holzschen nach zuvor schwacher Beseuchtung augesasst wurde.

Begreiflicher Weise musste hier die Frage entstehen, of dieser Erfolg nicht chemisch aus der Wirkung der Feuchtigkelt auf die Kaliumkugel zu erklären sei.

Um hierüber zu entscheiden, wurde der Versuch auf felgende Weise abgeändert. Es wurde nur die Stelle befeuchtet, an welcher das Holzstäbehen in dem Kalium stak. Hierauf wurde

non das Stäbchen engefasst, wo es trocken war, und mit dem Platindraht der Condensator berührt. Es fand jetzt keine Wirkung statt. Hieraus geht nun zur Genüge hervor, dass die blos chemische Wirkung der Feuchtigkeit auf das Kalium keine elektrische Wirkung hervorbringt, wenigstens nicht in dem Grade. dass hierdurch der Condensator afficirt würde, und zweitens, dass völlig trockenes Holz die Elektricität nicht leitet. Der Versuch gelang auch, als anstatt des Kaliums Zink angewendet wurde. Es wurde ferner das Kaliom platt gedrückt, nachdem vorber in dasselbe ein Platindraht eingefügt worden war. Hiermit wurde nun das Elektroskop berührt. Es zeigte sich jedesmal eine Reaction, indem abwechselnd bald das Kalium, bald das Platin mit der Isolirpincette gefasst und das andere Metall jedesmal mit dem Elektroskop in Verbindung gesetzt wurde.

Da diese Wirkung sich jedoch chemisch aus der oxydirenden Kraft des Sauerstoffs der Lust erklären liess, so wurde der Versuch auf folgende Weise abgeändert. Obige Combination wurde in ein kleines Gläschen gebracht und mit Steinöl übergossen. Wurde nun der Versuch während dieser Bedeckung mit Steinöl angestellt, so fand ebenfalls noch Wirkung auf das Elektrometer statt.

De la Rive, welcher von der Ansicht ausgeht, dass die oxydirende Einwirkung des Sauerstoffgases der Luft auf die Metalle die Ursache der Elektricitätserregung sei, beschreibt einen Versuch, welcher entscheidend sein würde, wenn er sich bestätigte. Er nahm zwei Zinkplatten, in den Dimensionen so gross wie die Messingplatten des Condensators, jede versehen mit einem angelütheten Stift von Messing. Von der einen Zinkplatte wurde nur die untere Fläche mit Firniss überzogen, von der andern die ganze Oberstäche, so dass nur der Stift frei blieb.

Es wurden nun beide Platten abwechselnd als Condensatorplatten angewendet. Es ergab sich hierbei, dass, wenn die Zinkplatte völlig mit Firniss überzogen war, viel minder starke Zeichen von Elektricität stattfanden, als bei Anwendung von derjenigen, deren äussere Obersläche ganz dem directen Lustzutritt ausgesetzt war. Als die zweite Zinkplatte noch stärker mit Firniss überzogen wurde, so hörte sie endlich ganz auf, Zeichen von Klektricität zu geben.

31 ※

Bei diesem Versuche hätte eigentlich des Zink durch des Contact mit dem Messing elektrisch werden sollen. Die Elektricität des Zinks hätte dann vertheilend durch den Firniss auf die Collectorplatte gewirkt, wodurch ein Ausschlag würde erhalten worden sein.

Nun fand de la Rive, dass, wenn die Zinkplatte gans mit Firniss überzogen war, keine elektrische Wirkung stattfand, und ausserdem auch, dass, wenn der der Zinkplatte angelöthete Messingstift mit der Kupferplatte eines Elektrometers berührt wurde, dessen Zinkplatte der Experimentator in der Hand hielt, dieser ganz negativ elektrisch wurde, sich also gerade so verhielt, als wenn die Platte ganz aus Messing bestanden hätte.

Einen weitern Beweis giebt noch folgender Versuch:

Wurden beide Platten mit ihren Messingstiften berührt, so wurde die, deren Obersläche der Lust ausgesetzt war, positiv elektrisch, und die, welche gegen die Lust geschützt war, negativ, verhielt sich also gerade wie eine Messingplatte.

Diesen Versuchen wurde jedoch von Fechner widersprochen. Unter andern führt er einen an, welcher ihnen direct entgegenläuft. Er befestigte an eine Zinkplatte einen Platindraht. Als er nun hiermit den Condensator in Berührung brachte, erbielt er constante Ausschläge, je nachdem das Platin oder das Zink damit berührt wurde. Nur behauptet er, keine verschiedenen Resultate erhalten zu haben, gleichviel, ob die Zinkplatte überfirnisst gewesen sei oder nicht.

5) Biot fand, dass Säulen aus gleichviel Plattenpaaren mit Flüssigkeiten von sehr verschiedener chemischer Beschaffenheit aufgebaut, als Flusswasser, Kochsalzauflösung, Salmiak, chlorsaurem Kali, Eisenvitriol, dieselbe elektrische Intensität der Pole am Elektrometer zeigten. Aehnliche Beobachtungen hat de la Rive gemacht, indem er fand, dass Säulen, aus gleichviel Paaren mit Flusswasser, Glaubersalzlösung, sehr verdünnter Salpetersäure geschichtet, gleiche Stärke der Elektricität am isolitten Pole zeigten.

Man sollte glauben, dass die verschiedenen Flüssigkeiten verschiedene Mengen von Elektricität erregen würden, und dass demnach die Säulen ungleiche Intensitäten zeigen müssten. Da diess nun nicht der Fall ist, so betrachtet man diese Wirkung zu Gunsten der Contacttheorie. De la Rive nimmt an, es werde

zwar durch die stärker eingreifende Flüssigkeit mehr Eiektricität entwickelt, aber von den sich entwickelnden entgegengesetzten Elektricitäten vereinige sich immer wieder ein Antheli durch die Glieder selbst.

Mir scheint dieser Versuch weder für die eine noch für die andere Ansicht zu sprechen. Es ist nach der chemischen Theorie eben so räthselhaft, dass die chemische Wirkung gleich sein soll, als nach der Contacttheoric, dass die Flüssigkeiten gleiches Leitungsvermögen haben sollen.

Wir wollen jetzt die Thatsachen zusammenstellen, welche für die chemische Theorie der Säule sprechen.

- 1) Nach de la Rive geben Gold und Platin, wenn sie als einfache Kette mit Wasser gebraucht werden, keinen elektrischen Strom, selbst bei Anwendung eines empfindlichen Condensators, während bei Gebrauch von Flüssigkeiten, welche diese beiden Metalle angreisen, ein solcher hervorgebracht wird, der durch den Multiplicator leicht nachgewiesen werden konnte,
- 2) Das elektrische Verhalten der Metalle zu einander ist verschieden je nach den Flüssigkeiten, welche dazwischen gebracht werden. Ginge die Elektricität blos von der Berührung der Metalle aus, so müsste sich ihr elektrisches Verhalten stete gleich bleiben. Fechner sucht jedoch die Anomalie dadurch zu erklären, dass durch die Einwirkung der Flüssigkeiten auf die Oberflächen der Metalle neue Verbindungen entstehen, welche nachher anders reagiren sollen.
- 3) Zink und Kupfer giebt, eben so wohl in destillirtem Wasser als in concentrirter Schwefelsäure geschlossen, nur schwache elektrische Strömung, hingegen eine Mischung aus beiden, Schwefelsäure und Wasser, eine sehr starke. Bekanntlich wirkt eine solche Mischung sehr stark auf das Zink ein. Da es nun nicht wahrscheinlich ist, dass das eigenthümliche Leitungsvermögen der Flüssigkeiten durch ihr Vermischen abgeändert wird, so bleibt nichts übrig als die Ursache in der chemischen Wirkung aufzusuchen.

Mit dieser Schlussfolge scheint jedoch folgender Versuch von Fechner nicht in Einklang gebracht werden zu können. Er brachte zwischen homogene Zinkplatten concentrirte Schwefelsäure, oder zwischen homogene Platinplatten Salzsäure. Diese, in eine wirksame Kette eingeschoben, schwächten die Kraft der-

verdünnte Schwefelsäure zwischen Zink und Kupfer, oder ein Gemisch von Salpetersäure und Salzsäure zwischen die Platinplatten gebracht, so war die Kraft der Säule verhältnissmässig weniger geschwächt. Es geht hieraus hervor, dass diese Flüssigkeiten ein besseres Leitungsvermögen besitzen müssen. —
Dieser Versuch ist jedoch so lange nicht entscheidend, als nicht durch ein Messinstrument nachgewiesen wird, dass chemische Einwirkung und Leitungsvermögen in demselben Verhältniss stehen

4) Die Umkehrung der elektrischen Polarität der Metalia in Flüssigkeiten, welche sich nur hinsichtlich ihrer Concentration von einander unterscheiden, ist sehr merkwürdig und spricht im Allgemeinen für die chemische Theorie. So verhält sich Gold in ziemlich concentrirter und einlgermaassen verdünnter salpetersaurer Silberauflösung, wie auch endlich in Salpetersäure, welche mit einem Ueberschuss von salpetersaurem Silberoxyd versetzt ist, negativ gegen Platin. Bei Anwendung einer sehr stark verdünnten salpetersauren Silberauflösung aber erfolgt eine Umkehrung aus (—) Platin in (+) Platin und aus (+) Gold in (--) Gold.

Sehr interessant und nach de la Rive für die chemische Theorie sprechend ist folgender Versuch: An jedem Ende eines Holzeylinders von 10—12" Länge und 1—2" im Durchmesser befestigte er eine Zinkplatte, die eich nach aussen in einen angelötheten Messingknopf endigte. Indem er nun den Messingknopf der einen Platte in die Hand nahm, berührte er den Condensator mit dem Knopf der andern. — In Folge der Berührung wurde jedesmal ein negativer Ausschlag beobachtet.

Fechner hat diesen Versuch auf folgende Weise abgeändert. Er legte auf einander Kupfer, Zink, trocknes Papier,
feuchtes Papier, Zink, Kupfer. Beide Metalle waren ganz blank
gefeilt. Das System gab bei Weglassung des feuchten Papiers
keinen Ausschlag. Ein solcher fand jedoch statt, als die dem
feuchten Papier anliegende Doppelplatte mit dem Condensator in
Verbindung kam, während die andere Doppelplatte mit dem Fussboden in Verbindung gesetzt wurde.

Noch einfacher lässt sich dieser Versuch auf folgende Weise anstellen. Man umwickelt ein Zinkstäbehen an einem Ende mit lusttrocknem Fliesspapier, am andern mit Fliesspapier, das mit Brunnenwasser oder destillirtem Wasser genässt ist. Je nach-

dem nun das trockne oder feuchte Papier mit dem Condensator berührt wird, erhält man einen negativen oder positiven Ausschlag.

Fechner nimmt an, dass dieser Versuch weder für die eine noch für die andere Ansicht spreche. Ich erkläre mir die Erscheinung auf folgende Weise. Durch die Einwirkung der Feuchtigkeit auf das Zink wird die Stelle, an welcher die Einwirkung stattstodet, positiv elektrisch, folglich der übrige Theil negativ. Ganz ähnlich verhält sich eine Stange Zinn, welche man in eine Zinnchloridauslösung, über welcher sich Wasser befindet, steckt. Der untere Theil, welcher in der sauren Flüswigkeit sich besindet, wird positiv elektrisch, der obere negativ.

Theorie der Voltaischen Säule.

Der einfache Versuch, welchen Faraday hinsichtlich der Erregung elektrischer Ströme durch chemischen Einfluss anstellte, zeigt deutlich, dass die Wirkung der Säule eine doppelte ist, nämlich die Wirkung des Contacts und des Chemismus. In ein Gefäss, welches verdünnte Säure enthielt und in welchem sich ein Stück Zink rechtwinkelig gebogen befand, auf dessen horizontalem Theil ein Stückchen Papier, getränkt mit Jodkaliumlösung, lag, wurde ein Platinblech, ebenfalls versehen mit einem Leitungsdraht, gebracht. Letzterer war so gebogen, dass sein Ende das Papier berührte. Es fand jetzt eine Zerzetzung des Jodkaliums statt, welche deutlich zeigte, dass der elektrische Strom vom Zink durch die Säure zum Platin, und vom Platin zurück durch die Lösung zum Zink gehe.

Worden die Platten aus der Säure gezogen, so hörte jene Zersetzung auf.

Wurden sie aber ausserhalb der Säure berührt, so war die Zersetzung die umgekehrte. Hieraus geht also das merkwürdige Factum hervor, dass die Richtung des elektrischen Stromes, der durch Berührung entsteht, die entgegengesetzte ist von der, welche durch chemische Einwirkung hervorgebracht wird.

Noch belehrender für die Erregung elektrischer Ströme durch chemische Einwirkung sind folgende Versuche:

Man bringe eine amalgamirte Platinplatte parallel über eine Zinkplatte, und zwischen diese an einem Ende einen Tropfen verdünnte Schwefelsäure. Es wird nun an dieser Stelle keine

merkliche ohemische Wirkung eintreten, bis nieht die Platten trgendwo entweder sieh unmittelbar berühren, oder durch einen leitenden Körper verbunden werden. Nach der Contacttbeorie erklärt man diese Wirkung durch die Annahme von Elektricität, welche durch die Berührung entsteht und ihren Weg durch die Flüssigkeit nimmt. Nach der chemischen Theorie wird durch die Einwirkung der Flüssigkeiten auf die Metalle Elektricität hervorgerufen. Da nun aber beide Elektricitäten zugleich auftreten, so wirken diese beide spannend auf einander und hinders sich gegenseitig in ihrer Wirksamkeit. Diess Hinderniss fällt weg, sobald die Metalle sich berühren, weil hierdurch die spannenden Elektricitäten abgeleitet werden. Das Verhältniss ist ganz auslog dem Auftreten der Elektricitäten an der Maschine, weilche um so stärker sind, je besser die der Reibzeuge abgeleitet werden.

Wenn man in verdünnte Salzsäure, in welcher sich ein Stück Platinblech (Platintiegel) befindet, ein Stück Zinkblech hält, so wird diess auf die bekannte Weise von der Salzsäure angegriffen. Das Chlor verbindet sich mit dem Zink und der Wasserstoff entwickelt sich gasförmig. So wie man aber das Zink mit dem Platin berührt, so beschlägt der ganze Platintiegel mit Gasblasen von Wasserstoffgas. Durch die Einwirkung der Salzsäure auf das Zink wird positive und negative Elektricität frei, letztere bleibt im Zink, erstere geht mit dem Wasserstoffgas davon. Berührt man nun das Zink mit dem Platin, so geht das Wasserstoffgas an das Platin, weil dieses als Leiter die Elektricität desselben anzieht.

Wir verdanken ferner de la Rive eine chemische Theoria der Volta'schen Sänle. Er abstrahirt bei derselben ganz von der Elektricität, welche durch die Berührung der Platten entsteht, und sieht blos in der chemischen Wirkung der Flüssigkeiten auf die Metalle den Ursprung derselben. Denken wir uns ein Plattenpaar aus einer Säule herausgenommen, so findet sich auf beiden Seiten freie Elektricität, auf der einen positive, auf der andern negative. Die beiden nächsten Paare von Platten, rechts und links, welche nur durch Flüssigkeiten davon getrennt sind, haben dieselben, und zwar ist der einen positieven Seite des mittlern Paares die negative, und der negativen

Osann, üb. d. chem. Theorie der Voltaischen Säule. 489

desselben Paares die positive der beiden Plattenpaare rechts und taks zugekehrt. Nun wird angenommen, dass die in den gegentiberstehenden Platten besindlichen Elektrichtäten in der zwischen Ihnen besindlichen Flüssigkeit sich ausgleichen. Die beiden Endplatten würden demnach keine andern Elektrichtäten enthalten als die, welche nach Ausgleichung aller der, welche in den Zwischenplatten eich besindet, übrig bleiben.

Gegen diese einfache Ansicht lassen sich folgende zwei Einwendungen machen,

- 1) Da die Elektricitäten in den Flüssigkeiten zwischen den Platten sich vollkommen ausgleichen, so sollten die beiden Endplatten nicht mehr Elektricität haben als ein einfaches aus der Säule herausgenommenes Paar.
- 2) Die Erfahrung lehrt, dass von der Mitte einer Säule die Intensitäten der Elektricitäten nach den beiden Polen hin zunehmen. Da nun nach obiger Theorie nur freie Elektricität in den Endplatten wahrgenommen werden darf, so steht diese Thatsache in Widerspruch mit der Theorie.

Der erstern Einwendung begegnet de la Rive auf folgende Weise. Da die Kraft, Enktricität zu erregen, mit der Anziehung der Elektricitäten zu einander im Gegensatz ateht, so gelangen beide zu einem Gleichgewicht, wodurch also eine fernere Entwickelung derselben verhindert wird. Diess Gleichgewicht wird nur aber in einer Stelle dadurch aufgehoben, dass die Elektricitäten eines Plattenpaares durch die beiden, dasselbe rechts und links umgebenden Paare neutralisiet und hierdurch der ferneren elektromotorischen Kraft kein Hinderniss in den Weg gelegt wird.

Was den zweiten Punct betrifft, so ist in der von de la Rive gegebenen Erklärung kein Moment enthalten, das zur Aufklärung dienen könnte. Man wird daher zu der Ansicht geleitet, dass die Elektricität der Säule ihren Ursprung nicht blos in der chemischen Einwirkung der Flüssigkeit auf die Metalie habe, sondern noch in einem andern Umstand. Dieser kann kein anderer sein als der Contact. Eine Voltaische Säule wäre daher zu gleicher Zeit eine chemische und eine Contactsäule. In der That kann diess auch nicht anders sein. Dass es trockene Säulen giebt, hierüber kann kein Zweifel obwalten. Denn wollte man auch die gewöhnlich angeführten Gründe für dieselben nicht gelten lassen, so ist doch die Jabre lang fort-

490 Osaun, üb. d. chem. Theorie d. Voltaischen Süule.

descrade Wirkung dieser ein entscheidender Beweis für dieselben. Wäre ihre Wirkung die Folge einer Oxydation der dünnen Zink – und Kupferüberzugs, wie bald würde sie ein Ende nehmen. Wenn nun aber eine Voltaische Säule zugleich eine trockne ist, so muss die Flüssigkeit die Rolle des Papiers übernehmen. Diess hat nichts Widersprechendes, da das Papiers als Leiter wirkt, welche Function die Flüssigkeit noch in einem höhern Grad übernehmen kann.

Der Unterschied in der Wirkung einer gesehlossenen und micht geschlossenen Säule dürfte vielleicht auf folgende Weise aufgefasst werden. Nach einem Versuch von Faraday ist die Bichtung des elektrischen Stroms, der durch chemische Kiswirkung entsteht, die entgegengesetzte von der, welche durch Berührung erzeugt wird. Beide werden, da sie in entgegengesetzter Richtung wirken, in der ungeschlossenen Säule sich im Gleichgewicht halten. Die Elektricität der Platten wird die der Flüssigkeiten abstossen und hierdurch die chemische Einwirkung hemmen, so wie nun aber durch die Schliessung der Säule diese abgeleitet wird, wird das Gleichgewicht aufgehoben und die Flüssigkeiten werden jetzt das Metall der Platten mit neuer Kraft angreifen können. Auf einem solchen Spiel der Kräfte, dessen Detail noch näher durch Versuche auszumittels ware, scheint die Wirkung der Voltaischen Saule zu beruhen.

Beit der Abfassung dieser Abhandlum sind neue Versuche zu Gusten der Contacttheorie angestellt worden, welche in einem neuen Aufsatze über den gegenwärtigen Standpunct der Elektrochemie abgehandek werden sollen.

LXXXVI.

Fortgesetzte Verzuche über die Bildung des Harnstoffes im thierischen Körper.

Von

RICHARD FELIX MARCHAND.

(Vergleiche dieses Journal, Band XI. p. 449.)

Aus meinen früheren Untersuchungen "über das Vorkommen des Harnstoffes im thierischen Körper, ausserhalb des Harnes," ging hervor, dass es bis jetzt keinen directen Beweis für

Marchand, Versuche üb. d. Bild. d. Harnstoffes. 491

die Präexistenz des Harnstoffes im gesunden Blute gäbe. Die Bemühungen, denselben daraus darzustellen, waren fruchtlos, und ich suchte durch eine einfache Rechnung zu zeigen, dass es mmöglich wäre, ihn in der Menge aufzusladen, welche wir in dem Blute annehmen dürften. Nach der Voraussetzung, dass der Mensch z. B. zwanzig Pfund Blut besässe, müssten in Memselben fast zwei Loth Harnstoff enthalten sein, um nachgewiesen werden zu können, da 1/400 Harnstoff, welcher dem Blute absichtlich zugesetzt wird, nur mit der grössten Schwierigkeit wieder aufgefunden werden kann. Dennoch glaubte ich mit Recht annehmen zu dürfen, die Bildung des Harnstoffes Inde nicht in dem uropoetischen Systeme statt, sondern schon in dem Blute selbst. Diese Ansicht hat nicht den allgemeinen Beifall erhalten, sie hat einen Widerspruch erfahren, welcher mich veranlasste, von Neuem meine Aufmerksamkeit diesem Ge-Zenstande zuzuwenden. Wie schwierig auch im Anfange es erschien, einen neuen Weg einzuschlagen, welcher mit grösserer Sicherheit dem Ziele zuführte, als die bisher betretenen, so war ich doch so glücklich, einen solchen aufzufinden.

Es ist eine bekannte Thatsache, dass der Harnstoff die Eigenschaft besitzt, dem Kochsalze eine andere Krystallform au ertheilen als dasselbe gewöhnlich besitzt. Man weiss, dass ie Hexaëderform, in welcher die Chlornatriumkrystalle anzuschiessen pflegen, dadurch in ein Octaeder verwandelt wird. Umgekehrt et es bei dem Chlorammonium. Das Octaeder, die gewöhnliche Krystallform des Salmiaks, geht in das Hexaëder über. In den Lehrbüchern der Chemie findet man meist die Bemerkung hinsagefügt, Alkohol ziehe den Harnstoff aus der Verbindung nicht aus. Vor einiger Zeit theilte mir mein Freund, der Herausgeber dieses Journals, eine Ersahrung des H. Pelig ot mit, welcher bemerkt hatte, dass eine ungemein geringe Quantität von Harnstoff binreiche, um eine grosse Menge Kochsalz der Form nach umzuwandeln. Ich wiederholte diese Versuche und fand Me vollkommen bestätigt; 1/10-1/20 Grm. Harnstoff in 100 bis 150 Orm. Wasser gelöst, vermochte noch dem Kochsalz eine andere Form zu ertheilen. Es ist natürlich, dass man aus diesen Kry- . stallen mittelst Alkohols keinen Harnstoff ausziehen kann. Man hat eine Zeit lang das auf diese Weise modificirte Salz für eine chemische Verbindung desselben mit Harnstoff gehalten.

498 Marchand, Versuche üb. d. Bild. d. Harnstoffen.

Diess ist aicht der Fall. Findet man wirklich Harnstoff darin, ab ist er nur eine zufällige Beimischung. Wie man die Nelgung des Kochsalzes, bei Gegenwart von Harnstoff eine andere alt die gewöhnliche Form anzunehmen, zu erklären habe, davon kann ich in diesem Augenblicke keine Rechenschaft geben Ich glaube indess, diese Thatsache reicht hin, sowohl das Chloratrium als auch das Chlorammonium den dimorphen Substanzen beizählen zu müssen. — Diese umwandelnde Kraft des Harnstoffes, um mich so auszudrücken, welche in der That so höchst merkwürdig ist, wirkt, wie wir gesehen haben, in solch geringer Menge, dass es möglich wird, diese Eigenschaft als Beagens auf den Harnstoff anzuwenden.

Wir besitzen in der organischen Chemie und namentlich in der Zoochemie so wenig sichere Reactionen, dass wir und glücklich schätzen müssen, wenn es uns gelingt, dergleichen aufzusinden. Während in der Mineralchemie eine Operation von wenig Augenblicken hinreicht, um die Gegenwart oder die Reinheit eines Körpers nachzuweisen und zu prüfen, sind wir oft in der organischen Chemie auf langwierige Proceduren augewiesen. Die organische Analyse, eine zwar leicht auszusührende, jedoch oft unsichere und stets einige Stunden raubende Operation muss nicht selten geradezu als einfache Reaction angewendet werden. Dürfen wir uns daher wundern, wenn mannamentlich in der physiologischen Chemie, bis jetzt die Präcision vermisst, mit welcher man die Chemiker in anderen Zweigen ihrer Wissenschaft arbeiten zu sehen gewohnt ist?

Ich glaubte die erwähnte Eigenschaft des Harnstoffes auch wenden zu können, um seine Gegenwart im gesunden Blute nach zuweisen. Ich coagulirte 20 Pfund Serum aus dem Venenbluteiniger Kühe, mittelst hinzugesetzten Alkohols. Diese Art, das Eiweise abzuscheiden, ist viel vorzüglicher als die Coagulaties durch Wärme. Durch diese gerinnt dasselbe zu festen, dicket Klumpen, welche, wie ich an einem anderen Orte gezeigt habe *), den Harnstoff sehr fest und hartnäckig einbüllen, od dass er vollkommen verborgen bleibt; der Alkohol hingegen, namentlich wenn er nach und nach hinzugesetzt wird, scheidet

^{*)} S. dieses Journal, Bd. 11. S. 452.

Marchand, Versuche üb. d. Bild. d. Harnstoffes, 493

Eiweiss in leichten Flocken ab, welche leicht ausgewaohen und ausgepresst werden können.

Als das Eiweiss vollständig ausgefällt und sorgfältig mit Alkohol ausgewaschen und ausgepresst war, wurden die vermischten Flüssigkeiten im Wasserbade abdestillirt, der Rücktand in Wasser gelöst, flitrirt, abgedampft und mit kochendem, absolutem Alkohol ausgezogen. Dieser wurde abgeraucht, der Rückstand in Wasser gelöst, mit einer Kochsalzlösung vermischt and sich selbst überlassen. Nach einiger Zeit waren in der Phat darans Krystalle von Chlornstrium in octaedrischer Form angeschossen. Ich glaube kaum, dass es voreilig möchte geschlossen sein, dass es Harnstoff gewesen wäre, welcher diese Formveränderung hervorgerufen hat, da wir, wenigstens bis etzt, keine Substanz kennen, mit der der Harnstoff diese merkwürdige Eigenschaft theilt.

Die Versuche der Nierenexstirpation haben gleich darnach, ils sie angestellt worden waren, einen großen Theil der Chemiker und Physiologen der Hypothese zugewendet, der Harnstoff werde in den Nieren nur ausgeschieden, nicht gehildet. Dagegen haben sich, wie gesagt, viele Stimmen erhoben, und in der That Auctoritäten der ersten Classe, welche unserer Meinung gegenüber stehen. Es würde mir Vergnügen machen, wenn meine so eben beschriebenen Versuche vielleicht dazu beitragen könnten, einen Streit zu beendigen, welcher och in der neuesten Zeit eine Discussion hervorgerufen hat, die von der einen Seite in einer Sprache geführt wurde, welche man in den Verhandlungen über wissenschaftliche Gegenstände nur mit Bedauern anwenden sieht.

Hegenstand an \$\pi\$), dass es mir öfter nicht gelungen sei, Harustoff aus Flüssigkeiten auszuscheiden, in denen ich ihn zu vermuthen Ursache hatte, und zwar aus dem Grunde, weil die
ungemein grosse Menge von Eiweiss, welche zugleich in dieser
Flüssigkeit auftrat, ihn so vollkommen einhüllte, dass es keine
Möglichkeit war, ihn darzustellen. Ich hatte vor kurzem Gelegenheit, eine Flüssigkeit aus einer Hydrocele zu untersuchen,
welche gegen 12% Eiweiss enthielt und völlig fadenziehend

^{*)} A. a. O. S. 452.

494 Marchand, Versuche üb. d. Bild. d. Harnstoffen

wirklich gelang es mir, Harnstoff daraus darzustellen, und zwar nicht nur indem ich die Formveränderung des Kochsalzes dadurch bewirkte, sondern indem ich ihn wirklich als salpetersaure Verbindung daraus abschied.

Noch einen anderen Punct meiner früheren Unterauchung fühlte ich mich veranlasst, von Neuem aufzunehmen, und zwandte Prage, ob der Harnstoff aus unbrauchbaren Nahrungsstoffen, oder aus schon gebildeter Thiersubstanz entstehe. Ich sprach früher die Meinung aus, das Letztere finde statt, und führte zur Bestätigung Lassa igne's Erfahrung an, nach weicher ein Verrückter, der achtzehn Tage gefastet hatte, Harn liess, in welchem Harnstoff vorhanden war. Zugleich erwähnte ich meine eigene Erfahrung, dass der Harn nach der Mahlzeit nich mehr Harnstoff enthielt als des Morgens frühe, kurz nach den Aufstehen. Diese belden Erfahrungen stehen indessen einzelt da, und es schien nöthig, eie zu vervielfältigen.

Ich wandte dazu ein Verfahren an, welches Ioh. Müller in seiner trefflichen Physiologie *) vorschlägt, nämlich Thiere hangern zu lassen, ihnen darauf die Nieren zu exstirpitet und Harnstoff im Blute aufzusuchen.

Ich glaubte, der Erfolg des Experimentes würde in nicht geändert werden, wenn das Thier nicht ganz nahrungslos bliebe, sondern vielmehr mit vollkommen stickstoffreier Substanz gefüttert würde. Man erinnert sich zwar aus Magen diet Versuchen, dass Thiere nicht länger leben, wenn sie völlig stickstofflose Nahrung, als wenn sie gar keine erhalten, indesses glaubte ich doch, sie würden bei dieser Nahrung nach der Operation länger ausdauern als obne alle Nahrung. In der That entsprach der Erfolg des Versuches vollkommen meinen Erwartungen.

Es wurde ein grosser, gesunder, starker Schäferhund zu dem Versuche gewählt, welcher früher wohl etwas schleckt mochte ernährt worden sein. Dieser Hund erhielt Milch zur Nahrung; nach den ersten fünf Tagen enthielt sein Harn 2,6% Harnstoff, und nach abermals fünf Tagen 3%, eine Menge, welche sich, nach zwei Versuchen, nicht wesentlich mehr ver-

^{*)} Bd. 1. S. 586. Aufl. 3.

Marchand, Versache üb. d. Bild. d. Harnstoffes. 495

inderte. Jetzt wurde das Thier mit reinem destillirtem Wasser, und völlig reinem, schön krystallisirtem, gestossenem Candiszuk-ker ernährt. Durch sehr genaue Versuche hatte ich mich von der vollkoimmen Reinheit dieses Zuckers überzeugt, und namentlich von der völligen Abwesenheit einer stickstoffhaltigen Substanz, indem ich denselben zu drei verschiedenen Malen in dem Dum assehen Stickstoffapparat *) verbrannte. In vier Analysen, denen ich diesen Zucker unterwarf, erhielt ich:

	I.	II.	HL.	IV.
C	42,68	42,70	42,59	42,80.
H	6,61	6,52	6,65	6,43.

Ich konnte daher wohl den Zucker als vollkommen rein ansehen. Er binterliess zwar eine ungemein geringe Menge einer kalkhaltigen Asche; diese glaubte ich indessen übersehen zu dürfes.

Das Thier verzehrte täglich gegen 10 Unzen Zucker und befand sich anfangs bei dieser Nahrung ganz wohl. Nach 6 Tagen enthielt der Harn 2,8% Harnstoff. Wiederum nach 5 Tagen 2,4%. Jetzt begann das Thier ziemlich schwach und mager zu werden; nach abermals fünf Tagen enthielt der Harn nur noch 1,8% Harnstoff, eine Menge, welche sich in der nächsten Zeit nicht mehr veränderte. Wenn das Thier auch sehr matt geworden war, so zeigten sich doch noch nicht die Geschwüre auf der Cornea, von denen Magendie spricht, und es gelang mir auch, obwehl das Thier ungefähr 20 Tage diese Nahrung erhalten hatte, es mittelst Milch und Bouillon wieder zu seinem früheren Gesundheitszustande zurückzubringen. Ich schreibe diess einer kleinen Vorsicht zu, nämlich, dass ich das Thier nöthigte, sich täglich Bewegung in frischer Luft zu machen. Ohne Zweifel sind die Hunde, welche man früher zu diesen Versuchen anwendete, stets eingeschlossen gewesen, und ich zweisle nicht, dass diess Verfahren dazu beigetragen hat, ihren Ted zu beschleunigen.

Nachdem der Hund einige Zeit bei kräftiger Nahrung sich erholt hatte, enthielt der Harn nur noch 2,4% Harnstoff, obwohl anscheinend ganz sein früherer Zustand wieder eingetreten war. Erst nach mehr als 14 Tagen fand ich 3,2 — 3,5%

^{*)} Dieses Journal. Bd. XIV. S. 219.

496 Marche. Versuche üb. d. Bild. d. Harnstoffes.

Harnstoff auf. Jetzt erhielt das Thier, welches vollkommen. ausgelassen war, gleichsam, als freue es sich, einer drohenden Gefahr entropnen zu sein, wiederum seine frühere nahrungslose Nahrung; Wasser und Zucker. Nach 8 Tagen enthielt der Harn 3% Harnstoff. Jetzt worden die Nieren unterbunden. ganz in der Art, wie es früher beschrieben worden war. Ich habe alle Ursache, diess Verfahren für viel vorzüglicher zu balten als die Exstirpation, und auch dieses Mal war ich von dem Erfolge vollkommen befriedigt. Die Heilung trat bald ein und die nächsten 6 Tage verflossen, ohne dass etwas Erhebliches geschehen wäre. Das Thier kränkelte zwar, doch frast en anscheinend mit Appetit. Jetzt aber trat Erbrechen ein durch welches eine schleimige, saure, flüssige Masse ausgeleen wurde. Es ging dieselbe zwar nicht völlig verloren, doch schien sie mir zu unbedeutend, um genügende Versuche damit anstellen zu können. Vier Tage darauf, also zehn Tage nach der Unterbindung der Nieren, öffnete ich die Jogularis und fing das Blut auf. Nachdem das Thier ungefähr 3 Pfund verloren hatte, verschied es. Es war dasselbe fast skelettartig abgemagert und äusserst schwach. Das Blut war dunkelroth, aber sehr dünnflüssig, und gerann später als gewöhnlich, indem 🐽 cich mit einer starken Entzündungshaut überdeckte. Die Ausscheidung des Harnstoffes geschah ganz auf die früher angewendete Art, nur dans das Eiweiss durch Alkohol gefällt wurde. Ich erhielt mit aller angewendeten Sorgfalt 4,88 Grm salpetersauren Harnstoffes.

Ich muss noch bemerken, dass der Harn des Hundes vorder Unterbindung der Nieren, auch während der Ernährung durch Zucker, stets bemerkbare Spuren von Harnsäure enthielt.

Doweisen sollten, und wovon ich für meine Person fest überzeugt bin, höchst wahrscheinlich machen, nämlich: dass der Harnstoff sich schon fertig gebildet im gesunden Blute finde, und zweitens, dass derselbe aus der schon gebildeten, lebenden thlerischen Substanz erzeugt werde, nicht aber aus stickstoffhaltigen, nicht assimilirten Theilen der Nahrungsmittel, so muss ich dennoch zugeben, dass der directe Beweis für diese beiden Sätze hierdurch noch keineswegs geliefert ist.

Was den ersteren derselben betrifft, so habe ich mich

schon oben über die Beweiskraft des Experimentes ausgesprochen, und ich will nicht leugnen, dass eine scrupulöse Gewissenhastigkeit noch gültigere Beweise verlangen kann. Dasselbe gilt auch von dem andern Satze. Den einzigen Einwurf, den man machen könnte, will ich sogleich selbst anführen; man kann ihn aus der Pflanzenphysiologie entlehnen. Boussingault, dem die Wissenschaft für seine mühsamen und erfolgreichen Untersuchungen so viel Dank weiss, und der in der neusten die Ernährung der Pflanzen und über die wissenschaftlichen Principien der Landwirthschaft so viel Licht verbreitet hat, bewies, dass die Pflanzen zu gewissen Zeiten Stickstoff absorbiren, und denselben zu ihrer Entwicklung verwenden*). Die Frage, ob die Thiere ebenfalls Stickstoff absorbiren, ist oft berührt, zuweilen bejaht, zuweilen verneint worden.

H. Davy, Pfaff und Thomson nehmen eine Stickstoffabsorption an, während diese von Despretz, Berthollet,
Nysten und Dulong geleugnet wird. Herrmann in Moskau hat sich zuletzt mit dieser Frage beschäftigt und ebenfalls
eine Stickstoffabsorption wahrgenommen **).

Wenn man eine Stickstoffabsorption annehmen will, so kann man leicht auf den Gedanken kommen, der Harnstoff werde aus dem aufgenommenen Stickstoff gebildet. Wenn gleich diese Annahme sehr gezwungen erscheint, so ist es doch allein das Experiment, welches das Gegentheil davon beweisen könnte. Dieses anzustellen, sehlte mir die Gelegenheit.

Ueber einige andere Versuche, welche sich hier anschliessen, über die Nährungsfähigkeit verschiedener Substanzen, werde ich nächstens berichten.

^{*)} Dieses Journal. Bd. XIV. S. 198.

^{**)} Poggend. Ann. Bd. XXXII. S. 294.

LXXXVII.

Veber die Gegenwart des Harnstoffs in den Flüssigkeilen der Nieren.

Von

B. LE CANU.

(Journ. de Pharm. 1838, p. 352.)

Berzelius drückt sich im vierten Bande seines Lehrbuchs S. 319 folgendermaassen aus: "Ich batte erwartet, in det Flüssigkeiten der Nieren auch den charakteristischen Bestandtheil des Harns zu finden, — allein es war mit Salpetersäure keine Spur zu entdecken."

Ich konnte nicht die Ahwesenheit des wesentlich charakteristischen Stoffs des Urins in den Flüssigkeiten des Organs begreifen, welches vorzüglich dazu bestimmt ist, entweder dieses animalische Fluidum zu bilden, oder allein es abzusondern, der Vorstellung nach, welche man sich von den Functionen macht, die den Secretionsorganen zugeschrieben werden. Ich glaubte, dass die Unvollkommenheit der Methode, oder die geringe, dem Versuche unterworfene Menge der Materie die Geschicklichkeit des berühmten Chemikers, dessen Worte ich buchstäblich angeführt habe, besiegt hätten, und dass ich vielleicht, einen andern Wog einschlagend, eine grüssere Menge der Untersuchung unterwerfend, zu abweichenden Resultates gelangen möchte.

Der Versuch hat meine Vermuthung bestätigt. Indem ich mich in die günstigsten Umstände versetzte, konnte ich die Gegenwart einer grossen Proportion von Harnstoff in den Flüssigkeiten der Nieren nachweisen.

Ich will das Verfahren beschreiben, das ich einschlug, nicht etwa als böte es selbst einen bemerkenswertben Umstaud dar, sondern um diejenigen, welche wünschen meine Versuche zu wiederholen, mehr in den Stand zu setzen, es zu thuo.

Die Nieren einer jungen Frau, welche in Folge einer Falles gestorben war, wurden von ihrer serösen Membran ent blösst, was deren grosse Dicke und geringe Adhäsion sehr leicht bewerkstelligen liess.

Le Canu, üb. die Gegenwart d. Harnstoffs etc. 499

Sie wurden ihrer Länge nach in dieke Stücken zerschnitten und zwölf Stunden lang mit kaltem destillirtem Wasser macerirt, um ihnen grossen Theils das Blut aus den grossen Gefässen zu entziehen.

Darauf wurden sie mit der Schere in kleine Stücke getheilt, auf Leinwand gelegt und unter einem dünnen Wasserstrahl gewaschen, wie man es thut, wenn man Faserstoff aus
dem Blutkuchen darstellen will. Und da die ausserordentliche
Kleinheit der Urinalgefässe nicht gestatten konnte, dass das
Wasser die darin enthaltenen Flüssigkeiten verdrängte, so wurde
der Rückstand dieser Operation von der Leinwand abgenommen,
in einem marmornen Mörser mit einer hölzernen Keule zerquetscht; wiederum auf den leinenen Beutel gebracht und von
Neuem ausgewaschen. In Folge dieser Behandlungen erhielt ich:

- 1) Einen Rückstand, namentlich aus zerrissenem Zellgewebe und Gefässen bestehend, aus denen die feste Substanz der Nieren zusammengesetzt ist.
- 2) Eine beinahe rosenrothe Flüssigkeit, etwas trübe und schleimig, mit einer leichten öligen Schicht bedeckt. Nachdem ich dieselbe durch Leinwand hatte laufen lassen, da ihre Filtration durch Papier so ungemein langsam ging, dass eine Zersetzung dabei hätte nothwendig stattfinden müssen, vermischte ich sie mit Alkohol von 36°, welcher viel, durch ein wenig Haematosin rothbraun gefärbtes Eiweiss und eine beträchtliche Menge fetter Substanzen fällte.

Diese bestanden vorzüglich in fetten Säuren, von denen die eine flüssig, die andere fest war, wahrscheinlich identisch mit den fetten Säuren, welche wir kürzlich, Herr Ségalas und ich, in mehrern Harnsteinen mit Ammoniak verbunden auffanden; und in einer neutralen fetten Substanz, welche, wie ich glaube, verwandt mit der phosphorhaltigen Materie des Gehirns ist, da sie nämlich, bei der Verbrennung eine Asche hinterlässt, welche, ganz wie bei jener, äusserst sauer ist.

Die wässrig-geistige Flüssigkeit, durch Filtration von dem coagulirten Eiwelss getrennt, wurde bis zur Siedhitze erwärmt, filtrirt und bis zu Syrupsdicke abgedampst.

Dieser Syrup wurde mit Alkohol von 36° in der Kälte gewaschen. Es wurden dadurch gefällt:

Salze,

500 Cap u Henry, z. Geschichte des Urins.

Spuren von Eiwelss,
Spuren einer fetten Substanz.
Unter andern Substanzen nahm er folgende auf:
Chlormetalle,
freie Milchsäure,
milchsaure Salze und
Harnstoff.

Diese neue alkoholische Flüssigkeit wurde im Marienbade bis zu dickem Syrup adgedampft, welchen man erkalten liess., In eine, an der einen Seite verschlossene Röhre gebracht, wurde er mit dem dreifachen Volumen Salpetersäure übergossen. welche vorher gekocht worden war, um alle salpetrige Säure daraus zu verjagen, welche, wie man weiss, so heftig auf den Harnstoff einwirkt. Das Gemenge wurde geschüttelt, mit Eise umgeben und sich selbst überlassen. Bald setzte sich auf dem Boden der Röhre eine körnige Materie ab, von einer ganze deutlich krystallinischen Structur, besonders wenn man sie unter dem Mikroskop betrachtete. Die Materie wurde zwischen ungeleimtem Papier ausgepresst, löste sich viel leichter in heissem als kaltem Wasser, krystallisirte beim Erkalten heraus, ertheilte dem kalten Wasser, welches dieselbe aufgelüst enthielt, die Eigenschaft, durch Hinzufügung von Salpetersäure zahlreiche Krystallblättchen zu bilden; sie zersetzte sich in der Hitze, ohne einen Rückstand zu lassen, und zeigte also die wohlbekannten Eigenschaften des salpetersauren Harnstoffes.

LXXXVIII.

Zur Geschichte des Urins.

Von

CAP und HERBY.

(Compt. rend. V1. p. 386.)

Die Analyse, welche wir vergangenes Jahr mit einem viskösen Urine machten, zeigte uns, dass derselbe von dem normalen darin abwich, dass er eine geringere Proportion Milchsäure und Harnstoff enthielt. Es entstand daher in uns der Gedauke, diese beiden Stoffe unmittelbar mit einander zu verbinden, um daraus, bei gewissen Affectionen der Harnwege, ein neues Heilmittel zu bilden.

Wir gelangten dahin durch eine zweifache Zersetzung Indem wir milchsauren Kalk durch oxalsauren Harnstoff zersetzten, erhielten wir milchsauren Harnstoff, welcher in kleinen prismatischen Nadeln von grosser Weisse krystallisirt und sehr bestimmte chemische Charaktere besitzt.

Wir untersuchten darauf, ob dieses Lactat nicht schon völlig gebildet im Harn existire und ob es nicht vielleicht die Ursache sei, weshalb der Harnstoff so schwer, ohne Bazwischenkunft der Salpetersäure, auszuscheiden sei. Unsere Vermuthungen bestätigten sich. Nachdem wir aus dem Urin durch einen Ueberschuss an Zinkhydrat die freie Milchsäure isolirt hatten, erhielten wir natürlichen milchsauren Harnstoff, krystallisirt und vollkommen mit dem künstlich dargestellten identisch.

Die Salze des Harnstoffs waren bis jetzt sehr schwierig darzustellen, sind aber durch die doppelte Zersetzung nun sehr einfach zu erhalten; so bekommen wir sie nun sehr leicht krystallisirt, mit charakteristischen Eigenschaften begabt, und wir scheiden aus ihnen den Harnstoff aus, um zu beweisen, dass es keineswegs Ammoniaksalze sind, und um dem Harnstoff wirklich einen Platz unter den organischen Basen anzuweisen.

Die Milchsäure, welche in der thierischen Oekonomie eine so grosse Rolle spielt und sich in allen thierischen Flüssigkelten, in allen Secretionen wiederfindet, scheint unter gewissen krankhaften Einflüssen daraus zu verschwinden. Diese Flüssigkeiten trüben sich sogleich, verdicken sich, und es erscheinen nun die Concretionen, die Steine, welche meist aus phosphorsauren Erden oder Alkalien besteben, und die in der That in der Milchsäure löslich sein würden, wenn dieselbe in hinreichender Menge in den thierischen Flüssigkeiten vorhanden wäre.

Nachschrift.

Ich habe es versucht, mittelst Zersetzung des milebsauren Zinkoxyds durch oxalsauren Harnstoff die neue Verbindung zu erhalten, und in der That erhielt ich kleine, glänzende, prismatische Krystaile, aus denen ich Milchsäure und Harnstoff darzustellen im Stande war. Aus dem Urin dieses Salz darzu-

50% Kuhlmann, chem. Reaction d. Wassers.

stellen, gelang mir bis jetzt nicht, wahrscheinlich indem ich m geringe Quantitäten dazu verwendete.

B. F. Md.

LXXXXX.

Ueber den Einfluss des Wassers bei einigen ohemischen Reactionen.

Von

KUHLMANN.

(Annales de Chimie, t. LXVII. p. 209.)

Der Einfluss, welchen die Gegenwart des Wassers bei einigen chemischen Reactionen ausübt, ist schon der Gegenstand mehrerer wichtigen Beobachtungen gewesen. Proust beobachtete, dass Salpetersaure von 1,48 spec. Gewicht das Zinn nicht angreift, und dass, durch Hinzufügung von wenig Wasser, diese Säure auf das kräftigste einwirkt. Kürzlich stellte Herr Pelouze unter andern folgende Thatsachen fest : 1) dass Essigsaure von 1,063 spec. Gew. kohlensauren Baryt. nicht zersetzt; 2) dass die kohlensauren Salze des Kali's, Natrons, Bleies, Zinks, Strontians, Baryts und der Magnesia durch krystallisirbare Essigsäure zersetzt werden, dass aber die Einwirkung durch Hinzufügung von Wasser viel kräftiger wird und dass die Wirkung auf die kohlensauren Salze gleich Null ist, wenn man die Säure in absolutem Alkohol auflöst endlich dass wasserfreier Alkohol, Schwefeläther, Essigather die Eigenschaften, selbst der stärksten Säuren, vollkommen verdekken; thre Auflösungen röthen nicht einmal Lackwuspapier und üben keine Einwirkung auf eine grosse Anzahl kohlensaurer Salze aus.

Die rationelle Erklärung, sagt Herr Pelouze, einer steblzarren Thatsache (der Vernichtung des Einstusses der mit Alkohol gemischten Essigsäure auf das kohlensaure Kalı) scheint mir nicht leicht aufzusinden. Man kann hier nicht nunehmen, dass die Unlöslichkeit der Bildung des essigsauren Kali's entgegen stehe, da dieses Salz nicht allein in Alkohol, sondern auch in einem Gemenge von Essigsäure und Alkohol löslich ist

Diese Beobachtungen schliessen sich noch andern von

connect an; sie beziehen sich namentlich auf die Salpeure. Diese Säure wirkt, concentrirt und kochend, nicht im
esten auf Stücken von weissem Marmor oder auf gepuln kohlensauren Baryt. Diese Wirkungslosigkeit wird von
der Unlöslichkeit des salpetersauren Baryts und Kalkes in
entrirter Salpetersäure und der Verwandtschaft zugeschriewelche die Kohlensäure in ihren Verbindungen zurückhält.
Herr Braconnot weist ferner auf eine bündig erscheie Weise nach, dass, wenn weder Zinn, noch Eisen, noch
poeh Blei durch concentrirte Salpetersäure angegriffen
len, diese daher kommt, dass die salpetersauren Salze dieser
llein diesen Säuren unlöslich sind. Der nämlichen Ursasucht er die durch Herrn Pelouze erhaltenen Resultate

Ich theile hier einige neue Thatsachen mit, welche die ärung des H. Braconnot für einige Fälle vollkommen seb, aber wie ich glaube, beweisen werden, dass diese Erwig werdt generalisirt werden kann, und dass andere Urat als die angeführten die Einwirkung der Säuren auf die here dere kohlensaure Salze verhindern.

Man weiss, dass die Verbindung bisweilen mit solcher mentwickelung geschieht, dass die Masse des Baryts glüschet wird wind dass ein Theil der Schweselsäure dampsförmig wird. Ich. bemerkte bei dieser Gelegenheit Eigenthümsiten, welche mir von wissenschaftlichem Interesse zu sein

Ein Stück Baryt, mit rauchender Schwefelsäure Kälte zusammengebracht, bewirkt sogleich eine sehr afte Reaction. Diese Wirkung ist noch viel mächtiger, in man wasserfreie, ungefähr bei 25° geschmolzene Schwe-late anwendet.

B.— Ein frisch geglühtes Stück Baryt, mit Schwefeltehydrat in Berührung gebracht, die nur ein Atom Wasser
täh (von 1,848 spec. Gew.) wird nicht verändert; es erteh den Anzeichen einer Verbindung. Nach einigen Moteh der Berührung fritt sogleich die Wirkung ein, wenn
te das Gemenge der feuchten Luft aussetzt. Sie kann auch

504 Kuhlmann, chem. Reaction d. Wassers.

hervorgerufen werden, wenn man den mit Schwefelsaure benetzten Baryt an einem einzigen Puncte mit einem heissen Besen oder einem mit Wasser befeuchteten Glasstäbehen berührt.

- C. Bringt man ein Stück Baryt in der Kälte mit wasserhaltiger Schwefelsäure von 1,848 spec. Gewicht, der man
 vorher ein wenig Wasser zugesetzt hatte, zusammen, so tritt
 augenblicklich ein Erglühen ein. Die Wirkung ist eben so
 schnell, wenn man verdännte Säure anwendet, aber Erglühet
 findet nicht mehr statt.
- D. Schwefelsäure von 1,848 sp. Gw., die auf frisch geglühten Baryt in der Kälte ohne Wirkung ist, wirkt kräftig av Baryt ein, der aus der Luft Feuchtigkeit angezogen het.
- E. Schweselsäurehydrat, hinlänglich verdünnt, um tog gleich auf den Baryt zu wirken, hat in der Kälte keinen Kinfluss mehr, wenn es mit absolutem Alkohol, Aethes oder Luzgeist vermischt ist.

Aus diesen abweichenden Resultaten muss man schliesen dass in der Schweselsäure mit einem Atom Wasser, lieses ut schwer aus seiner Verbindung ausgetrieben werden kann bentrallsirt gewissermaassen die Eigenschaften der Säure, den selbst bei Gegenwart einer so mächtigen Basis wie der Batter wirkt die Säure nur mit Hülse einer höhern Temperature

Es wird sehr wichtig, genau die Dichtigkeit der Schriftelsäure zu bestimmen, wenn man bei chemischen Reactionen dieselbe anwendet; denn die obigen Versuche zeigen, das die sich mit Energie mit dem Baryt verbindet, wenn man bei mit bei gewöhnlicher Temperatur wasserfrei, rauchend auch endlich von geringerer Dichtigkeit als 1,848 in Berührung setzt dass sie aber aufhört darauf einzuwirken, wenn sie genau epec. Gw. von 1,848 besitzt.

Wenn die wasserfreie oder rauchende Schwefelsäure sich mit dem Baryt nicht mit so grosser Energie verbände, koane man, um die Nothwendigkeit, die Säure von 1,848 spec. Gw. Averdünnen, zu rechtfertigen, annehmen, dass die Bildung die schwefelsauren Baryts nur unter dem Umstande stattfinden könnte, dass die Bildung von Barythydrat voranginge, und zwar auf Kosten eines Theils des von der Schwefelsäure schwarp zurückgehaltenen Wassers; aber die angeführten Thalsachen lassen diese Erklärung nicht zu. Bei Anwendung einer Säufe

von 1,848 spec. Gw. wird die Reaction durch die Wärme eben so wie durch Hinzufügung von Wasser hervorgebracht, und in dem letztern Falle bewirkt das Wasser ohne Zweifel nur die Eutwickelung der nothwendigen Wärme. Dieser Entwickelung können verschiedene Ursachen zum Grunde liegen; in dem Versuche C kann sie der Verbindung eines Antheils Wasser der schwachen Säure mit dem Baryt, oder der Bildung von Barythydrat zugeschrieben werden, und in dem Versuche D ist es das schon gebildete Barythydrat, welches, der Verbindung günstigen, augenblicklich die Bildung des schwefelsauren Baryts durch seine Berührung mit Schwefelsaure von 1,848 sp. Gew. haf prruft.

Die von H. Braconnot gegebenen Erklärungen der Wirkungalouigkeit der Säuren auf die Metalle, Basen und kohlensaufen Salze unter gewissen Umständen lassen sich auf die Resuffate der mitgetheilten Versuche nicht anwenden; sie reichen ebeniale nicht aus, um die von Proust beobachtete Erscheinungezu erklären, nämlich bei der Einwirkung der Salpetersauce auf das Zmn, welche die Bildung einer unlöslichen Ver-'biadang" (Zinnsäure) bewirkt, selbst wenn die Säure die Con-Centration besitzt, welche einer kräftigen Einwirkung am günsherien ist. Ich glaube, dass bei allen von Proust, Pelouze und Braconnot angegebenen Reactionen die Stabilität der Verbin dog en der Säuren mit dem Wasser, wenn diese Verbindongen met dem angegebenen Atomenverhältniss stattfinden, von growen Einfluse ist, und dass das Gemisch des Alkohols oder des Aethers mit den Säuren nicht allein eine Flüssigkeit hervorbritgt, in der das Product, welches bei Einwirkung der Sauten auf die kohlensauren Salze entstehen könnte, unlöslich ist schridern vielmehr noch jede Einwirkung hindert aufzutreten indem sie den Säuren die Antheile von Wasser entzieht, · welche nicht in einem festen Verbältniss mit denselben verbunden sind. Der Versuch E dient dieser Ansicht zur Stütze.

ABei der Berührung der Salpetersäure und der Metalle dient ohne Zweisel auch die Gegenwart einer geringen Menge nicht verbundenen Wassers oft dazu, die Reaction zu erleichtern. Das Ammoniak, dessen Katstehung ich bei dem Eisen, dem Zink, dem Cadmium wie bei dem Zinn bestätigt habe, macht diess an-

nehmlich; aber dieser Einfluss ist nicht leicht anzusehmen bei dem Blei, Kupfer und Silber.

In dem Laufe dieser Versuche fand ich, dass die Einwirkung der Salpetersäure auf die Metalle immer von der Bildung einet mehr oder minder beträchtlichen Menge von Ammoniak begleitet wird, je nachdem die Metalle die Eigenschaft besitzen, das Wasser mit mehr oder weniger Leichtigkeit zu zerlegen. Die Metalle, welche das Wasser nicht zerlegen, geben auch keine Spur von Ammoniak.

Bei Kalium und Natron indessen erhielt ich keine Spur von salpetersaurem Ammoniak, was ich der hohen Temperatur zuschreibe, welche sich erzeugt und bei der das salpetersaure Ammoniak nicht bestehen kann. Diese Versuche mit den Alkalimetallen sind nicht gefahrlos, der heftigen Explosionen wegen, welche im Moment der Berührung des Metalls mit der Säure entstehen.

XC.

Ueber die Verbindungen der Borsäure mit dem Kali und Natron, und über das wolframsaure Wolframoxydkali.

> Von Aug. Laurent.

(Ann. de Chim., t. LXVII. p. 215.)

Die Salze des Natrons und des Kali's sind einander so ähnlich, dass, wenn man die der ersteren Basis kennt, man auch
die der zweiten als bekannt betrachtet, und umgekehrt. Diess
erklärt hinreichend, weshalb die Chemiker, welche die Verbindungen der Borsäure mit dem Natron vollkommen studirt haben, die mit dem Kali nicht untersuchten. Indessen sind diese
letzteren nicht ohne Interesse, indem sie in einigen Fätlen deuen des Natrons ähnlich sind, in anderen nicht.

Um die Verbindungen der Borsäure mit dem Kali darzustellen, sättigte ich in der Siedhitze kohlensaures Kali durch einen Ueberschuss an Borsäure. Einen Theil dieser Lösung lies ich krystallisiren, dann setzte ich dem Reste nach und nach kaustisches Kali hinzu und liess die Lösung nach jedem Zusatz von Alkali anschiessen. Ich trennte und untersuchte successiv die dadurch gebildeten Krystalle.

Sechsfach borsaures Kali.

Dieses Salz, welches sich aus einer gegen Lackmus sauer oder neutral reagirenden Flüssigkeit absetzt, krystallisirt in Prismen oder verschieden gruppirten Tafeln, welche zum geraden rechtwinkelig-prismatischen Systeme gehören. Das unveränderte Prisma wird niemals angetroffen. Gewöhnlich ist es so verändert, dass die Grundslächen durch eine Pyramide ersetzt sind, wodurch ein Dodekaeder entsteht.

Oft stellt es sich auch als sehr abgeplattetes Prisma mit rhombischen Basen dar, dessen Kanten abgestumpft sind; hier entspricht die Basis einer der verticalen Flächen des rectangulären Prisma's. Diese Formen sind auf den ersten Anblick nicht leicht zu erkennen, da fast alle diese Krystalie hemitropisch sind.

Dieses Salz ist luftbeständig, sehr glänzend, wenig löslich in kaltem Wasser, aber leicht in kochendem; es verhält sich neutral gegen Lackmuspapier oder bläut es vielmehr schwach.

'Ich habe es nach dem Versahren analysirt, welches ich bei den alkalischen Silicaten befolgt habe, indem ich einen Strom von Fluorwasserstoffgas über das gepulverte Salz streichen liess, welches sich benetzt in einem Platintiegel befand. Das Fluor-kalium wurde durch Schwefelsäure, Glühen und Zusatz von schwefelsaurem Ammoniak in neutrales schwefelsaures Kali verwandelt. Folgendes sind die Resultate der Analyse:

•	Gefunden.	Berechnet.
Borsäure	60,8	60,5
Kali	14,0	13,6
Wasser	25,2	25,2
	100,0.	100,0.

Die Berechnung ist nach folgender Formel gemacht:

 $6B_2 O_3 + KO + 10H_2 O.$

Nimmt man für die Borsäure das neuerlichst von Berzeitus angegebene Atomgewicht B₂ O₃ an, so sieht man, das dieses Salz, welches eher alkalisch als aauer ist, sechsmal av viel Säure enthält als das als neutral betrachtete Salz.

Dreifach borsaures Kali.

Indem man zu dem vorigen Salze nach und nach Kali hinzusetzt, so wird die Flüssigkeit alkalisch, und durch Verdampfung setzt sich eine verwirrt krystallisirte Masse ab, weicht
mir indessen das sechsfach saure Salz zu sein schien, und die
Mutterlaugen liefern doppelt borsaures Salz. Zuweilen bilden sich,
namentlich auf der Oberfläche der Lösung, sehr schöne Krystalle, welche leicht auf den ersten Anblick für Prismen mit
rechtwinkeliger Basis zu erkennen sind. Das Prisma ist an
beiden Enden mit vier Flächen zugespitzt, deren zwei grösser sind als die andern und welche auf die Seiten der Basis
aufgesetzt sind.

Bie enthalten:

	Gefunden.	Berechnet.	
Borsaure	46,4	47,0	
Kali	21,6	21,0	
Wasser	32,0	32,0	
	100,0.	100,0.	

thre Formel ist: 3B, 0, + KO + 8 H.

Diese Krystalle sind luftbeständig und schmelzen, wie das vorhergehende Salz, leicht, aber indem sie sich kaum aufblähen.

Zweifach borsaures rhomboedrisches Kali.

Dieses Salz, dessen Zusammensetzung der des octaëdrischen Natronsalzes entspricht, besitzt indessen eine verschiedene und unvereinbare Form.

Es bildet seiten ein spitzes Rhomboëder, Rhomboëder mit abgestumpften Seitenecken und Dodekaëder, die aus zwei sechsteitigen, mit den Basen zusammenstossenden Pyramiden gebildet sind. Am gewöhnlichsten krystallisirt es in regelmässigen sechsseitigen Prismen. Die Basenkanten dieser Prismen sind bis-

weilen durch Flächen ersetzt. Bisweilen vereinigen sich diese Krystalle parallel mit einander und bilden eine Art sechsseitiger Platten, die den Bienenzellen ähnlich erscheinen.

Dieses Salz ist alkalisch und löst sich sehr leicht in kaltem und siedendem Wasser auf. Beim Schmelzen bläht es sich wie der Borax auf; es enthält:

	Gefunden.	Berechnet.
Borsäure	43,7	43,2
Kali	28,5	2 9,5
Wasset	27 ,8	27 ,8
	100,	100,

Die Formel ist: $2B_2 O_3 + KO + 5H_2 O_4$

· Sechsfach borsaures Natron.

Das sechsfach borsaure Kali verhält sich fast neutral gegen Lackmuspapier; wenn man ihm allmählig Schwefelsäure zusetzt, so wird Borsäure frei und färbt das Papier weinroth. Wenn man, nachdem die Basis mit der Schwefelsäure ein neutrales Salz gebildet hat, diesem einen Tropfen Schwefelsäure zusetzt, so färbt die Flüssigkeit das Lackmuspapier lebhaft roth. Ich wollte durch eine ähnliche Reaction sehen, ob das sechsfach borsaure Salz existirte, ohne es krystallistren zu lassen. Zu liesem Zwecke nahm ich einerseits drei Aequivalente doppelt-borsaures Natron und andrerseits drei Aequivalente Schwefelsäure, die ich in drei gleiche Theile fractionirte. Als die ersten zwei Drittheile der Säure zum borsauren Salze gesetzt worden waren, wurde die Flüssigkeit neutral; sie enthielt dann eechsfach borsaures Natron, wie folgende Gleichung zeigte:

$$3(B_4 O_6 + Na O) + 28 O_3 = (6B_2 O_3 + Na O) + 2(8O_3 + Na O).$$

Fügt man allmäblig das letzte Drittheil der Säure hinzu, so färbt die Flüssigkeit die Lackmustinctur weinroth, und erst als ich einen Tropfen Schwefelsäure mehr als die drei Aequivalente zusetzte, färbte die Flüssigkeit das Lackmus lebhaft roth.

Das sechsfach borsaure Natron giebt Niederschläge mit den Auflösungen folgender Metalle:

Baryum Strontium Calcium

weisser Niederschlag, der in überschüssigem Wasser verschwindet, wobei dieses etwas alkalisch wird

Eisenoxyd rosenrother Niederschlag

Kupfer hellblauer —
Nickel grünlicher —
Chrom grüner —
Blei weisser —
Silber weisser —

er — der in übersohüssigem Wasser verschwindet.

Das Silberoxyd scheidet sich nicht aus der Auflösung ab. Magnesia und Mangan geben keine Niederschläge.

Wolframsaures Wolframoxyd - Kali.

Ich bereitete dieses Salz nach der von Wöhler für die Bereitung des entsprechenden Kalisalzes angegebenen Methoda. Das Salz krystallisirt in kleinen Nadeln, während das Natronsalz Würfel bildet. Ich erwähne dieses Salz nur wegen seiner sehr schönen Farbe. Es ist von einer tief violettrothen Farbe mit lebhaftem Kupferglanz, ganz dem sublimirten Indig ähnlich, und wie dieser wird es, wenn man es ausstreicht, schön blat mit Kupferglanz. Das entsprechende Natronsalz, welches auch seine Farbe sein mag, wird beim Reiben ebenfalls blau.

XCI.

Ueber die Zusammensetzung einer neuen unauslösch-

Von

DB. TRAILL.

(Edinb. new Philos. Journ 1818. T. XXV. p. 213.)

Der Verfasser prüfte verschiedene animalische und vegetabilische Flüssigkeiten als Vehikel für die Kohle, welche schon nach der Erfahrung der Alten eine sehr dauerbafte Dinte liefert. Er fand am besten eine Auflösung von Weizenkleber in Holzsäure, welche sich schnell mit der Kohle vereinigt und eine Dinte damit liefert, die alle Eigenschaften einer guten und dauerhaften Schreibdinte besitzt. Um dieselbe zu bereiten, zieht man auf dem gewöhnlichen Wege den Gluten aus dem Weizes aus, indem man so sorgfältig als möglich die Stärke daraus

entsernt, und löst ihn frisch mit Hülse von Wärme in Holzsäure auf. Diess bildet sodann eine seisenartige Flüssigkeit, die mit Wasser versetzt werden muss, bis sie die gewöhnliche Stärke des Weinessigs hat. Man reibt acht Unzen davon mit acht bis zehn Gran des besten Lampenrusses und anderthalb Gran Indigo zusammen. Folgendes sind die Eigenschaften dieser Dinte:

1. Sie ist aus wohlseilem Material zusammengesetzt. 2. Sie ist leicht bereitet und die färbende Substanz lässt sich gut mit dem Vehikel zusammenreiben. 3. Ihre Farbe ist gut. 4. Sie sliesst leicht aus der Feder. 5. Sie trocknet schnell. 6. Wenn sie trocken ist, so lässt sie sich nicht durch Reiben entsernen. 9. Sie wird nicht verändert durch Einweichen in Wasser. 7. Papierstücke, welche mit dieser Dinte bestrichen waren und in Auslösungen chemischer Agentien 72 Stunden eingetaucht wurden, die im Stande sind, gewöhnliche Dinte zu zerstören, blieben unverändert, ausser wenn die Lösungen so concentrirt waren, dass das Gewebe des Papiers dadurch verändert wurde.

XCII.

Analyse des Comptonits.

V o n

E. MELLY.

(Bibl. universelle. Mai 1838.)

Dieses seltne Mineral findet sich in einigen Laven des Vesuvs, in den Basalten von Eisenach und zu Elinbogen in Böhmen.

Als Bestandtheile des Minerals von letzterem Fundorte ergaben sich: Kieselerde, Thonerde, Kalk, Wasser und Natron.

Die quantitative Analyse, auf die gewöhnliche Art ausgeführt, gab:

, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Kieselerde	37,00
	Thonerde	31,07
	Kalk	12,60
	Natron	6,25
	Wasser	12,24
		99,16
Spuren von Eig	sen und Verlust	0,84
-		100,00.

Diese Zusammensetzung giebt die Formel:

$$\binom{\mathbf{C}}{\mathbf{N}}$$
 si + 3A si + 6Aq.

Diese Zusammensetzung stimmt fast genau mit der des von Gmelin analysirten Thompsonuts überein, wie sich aus folgender Zusammenstellung ergiebt:

	Thompsomt nach Gmelin.	Comptonit.	Quotient jed. Gewichts durch das Atomgewicht.	Verhältu.
Kieselerde	37,08	37,00	6,40	4
Thonerde	83,02	31,07	4,83	3
Kulk	10,75	19,60	3,53	2
Natron	3,70	6,25	1,60	2
Wasser	13,00	12,24	10,88.	6,
	97,55.	99,16.		

Sie unterscheiden sich demnach nur durch ihren Kalkund Natrongehalt, so wie durch eine geringe Verschiedenbeit der Winkel.

XCHI.

Literarische Nachweisungen.

Polytechnisches Journal. Von Dingter und Schuttes.

Bd. 69. 1. Heft. (1. Juliheft.)

Ueber die Patent-Gerbemethode der HR. Herapath und Cox. (Uebersetzung)

Beschreibung eines Colorimeters oder Farbenmessers etc. Von Collardeau. (Ucbersetz.)

Instruction für Knallquecksilber-Fabricanten; von Gaultier de Claubry, (Uebersetz.)

Untersuchung einiger Biere auf ihre wesentlichen Bestandtheile. Von Prof. Dr. Kaiser.

Ueber den Trockenmoder des Holzes. Von Dickaon. (Uebers.)

Dasselbe. Bd. 69. 2. Heft. (2. Juliheft.)

Beschreibung des Verfahrens, Zucker aus getrockneten und gepulverten Runketrüben zu fabriciren, worauf 5ch uzen bach ein Privilegium in Russland erhälten. (Aus dem Russischen.)

Veber H. Stolle's neues Verfahren, den Runkelrübensgrup zu entfärben. (Günstige Berichte a. d. Französ)

Notizen über erhitzte Gebläseluft bei Glasöfen, Arrizoli's Catcinirüfen, englische Urtheile über Gutvammrung des Eisens (Verzinkung), Galranisches (1) Papier, Auflösung d. Caouthouks in Ammoniak etc.

Guss und Druck von Friedrich Nies in Leipzig.









